ÜBER DIE KATALYTISCHEN WIRKUNGEN DER LEBENDIGEN SUBSTANZ

ARBEITEN AUS DEM KAISER WILHELM-INSTITUT FÜR BIOLOGIE BERLIN-DAHLEM

HERAUSGEGEBEN VON

OTTO WARBURG

MIT 83 ABBILDUNGEN



BERLIN VERLAG VON JULIUS SPRINGER 1928 ALLE RECHTE, INSBESONDERE DAS DER ÜBERSETZUNG IN FREMDE SPRACHEN, VORBEHALTEN.

COPYRIGHT 1928 BY JULIUS SPRINGER IN BERLIN.

Vorwort.

Der erste Abschnitt dieses Buchs enthält Versuche über Atmung und Garung, der zweite Versuche über Kohlensäureassimilation und Nitratassimilation Beide Abschnitte sind durch Übersichten eingeleitet.

Der dritte Abschnitt soll zeigen, daß die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz auch für die Medizin wichtig sind. Versuche über die katalytischen Wirkungen wachsender Zellen sind hier zusammengefaßt

Der vierte Abschnitt ist eine Bibliographie Man findet hier die Titel der Arbeiten, die von mir und meinen Mitarbeitern über die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz veröffentlicht worden sind

Das vorliegende Buch wird erganzt durch den "Stoffwechsel der Tumoren"¹, ein methodisches Buch, in dem beschrieben wird, wie man die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz untersuchen und messen kann. —

Die Korrekturen hat Herr Dr H A KREBS gelesen, wofur ich ihm auch hier vielen Dank sage.

Berlin-Dahlem, im November 1927.

OTTO WARBURG.

¹ Warburg, O: Über den Stoffwechsel der Tumoren Berlin: Julius Springer 1926.

Inhaltsverzeichnis.

I. Atmung und Gärung.

man a de	Seit
Warburg, O.: Über die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz	z j
WARBURG, O. und RUDOLF WIESEL: Über die Wirkung von Substanzer	1
homologer Reihen auf Lebensvorgänge	14
Warburg, O.: Über Verbrennung der Oxalsäure an Blutkohle und die Hem-	
mung dieser Reaktion durch indifferente Narkotica. Mit 2 Abbildungen	33
WARBURG, O.: Über die Rolle des Eisens in der Atmung des Seeigeleis nebst	
Bemerkungen uber einige durch Eisen beschleunigte Oxydationen. Mit	;
7 Abbildungen	47
WARBURG, O. und ERWIN NEGELEIN: Uber die Oxydation des Cystins und	
anderer Aminosauren an Blutkohle. Mit 4 Abbildungen	67
WARBURG, O. Physikalische Chemie der Zellatmung. Mit 1 Abbildung	91
Warburg, O Über die antikatalytische Wirkung der Blausaure	120
NEGELEIN, E. Über die Reaktionsfahigkeit verschiedener Aminosauren an	120
Blutkohle sowie gegenüber Wasserstoffsuperoxyd Mit 2 Abbildungen	132
WARBURG, O. und Seishi Sakuma. Über die sogenannte Autoxydation des	102
Cysteins	145
SAKUMA, S. Über die sogenannte Autoxydation des Cysteins Mit 4 Ab-	170
bildungen	149
WARBURG, O. Über die Grundlagen der Wielandschen Atmungstheorie.	160
WARBURG, O und WALTER BREFELD. Über die Aktivierung stickstoff-	100
haltiger Kohlen durch Eisen. Mit 3 Abbildungen	166
WARBURG, O. und MUNEO YABUSOE: Über die Oxydation von Fructose in	100
Phosphatlosungen. Mit 3 Abbildungen	186
WARBURG, O Über die Wirkung der Blausaure auf die alkoholische Garung	100
Mit 4 Abbildungen	193
NEGELEIN, E Über die Wirkung des Schwefelwasserstoffs auf chemische	100
Vorgange in Zellen Mit 1 Abbildung	199
Toda, S. Über die Wirkung von Blausaureathylester (Athylcarbylamin)	100
auf Schwermetallkatalysen Mit 6 Abbildungen	210
Toda, S Über "Wasserstoffaktivierung" durch Eisen	223
WARBURG, O: Über die Wirkung von Blausaureäthylester (Athylcarbyl-	ں دن
amin) auf die Pasteursche Reaktion .	225
Warburg, O.: Über die Oxydation der Oxalsaure durch Jodsaure .	235
WARBURG, O Über die Wirkung des Kohlenoxyds auf den Stoffwechsel	200
1 70 4 4 4	238
- 41	252
WARBURG, O: Über die Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf	
4.7	255
- dl	282
	تدال

Bibliographie . . .

II. Kohlensäureassimilation und Nitratassimilation.

Warburg, O. Versuche uber die Assimilation der Kohlensaure Mit 5 Ab-
bildungen
Warburg, O.: Über die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensaure-
zersetzung in lebenden Zellen Mit 11 Abbildungen 308
Warburg, O.: Über die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensaure-
zersetzung in lebenden Zellen. II. Mit 3 Abbildungen 341
Warburg, O. und Erwin Negelein: Über die Reduktion der Salpetersaure
1 to America and [6, 1].
Warburg, O. und Erwin Negelein: Über den Energieumsatz bei der
Kohlowaanna asima lata - No. 20 All 11
Warburg, O. und Erwin Negelein: Über den Einfluß der Wellenlange auf
den Energieumsatz bei der Kohlensaureassimilation Mit 4 Abbildungen 444
MADDITOA () and Marroy a Time TYY I To I
YABUSOE, M.: Über den Temperaturkoeffizienten der Kohlensaureassimi-
lation (II. Mittellung uber die Blackmansche Reaktion). Mit 3 Ab-
Didingon
Warburg, O.: Bemerkung uber die Anwendung der Quantentheorie auf
GAFFRON, H.: Sauerstoffubertragung durch Chlorophyll und das photo-
(*DATDISODA A (17777) A MARANA A M. A D. A L.
chemische Aquivalentgesetz. Mit 2 Abbildungen 485
TYY TY (Y at h h h have
III. Katalytische Wirkungen wachsender Zellen.
WARBURG, O.: Über den heutigen Stand des Carcinomproblems 501
Stoffworked City Cher die Klassifizierung tierischer Gewebe nach ihrem
WARBURG, O. und FRITZ KUBOWITZ. Stoffwechsel wachsender Zellen (Fibroblasten, Herz, Chorion). Mit 1 Abbildung
515
TY7 TO 10 TO
IV. Bibliographie.

525

I. Atmung und Gärung.

Über die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz.

Von

Otto Warburg.

Da die Erfahrung lehrt, daß man die Katalysatoren der lebendigen Substanz — die Fermente — von ihren inaktiven Begleitstoffen nicht trennen kann, so liegt es nahe, auf die Methoden der praparativen Chemie zu verzichten, und die Fermente unter ihren natürlichsten Wirkungsbedingungen, in der lebenden Zelle selbst, zu untersuchen. Sie sind hier zwar im Sinn der praparativen Chemie so unrein wie moglich Findet man aber Reagenzien, die nur mit den Fermenten und nicht mit den übrigen Zellbestandteilen reagieren, so stort die iraktive Zellsubstanz ebensowenig, wie bei chemischen Reaktionen die Gefaße storen, in denen man die Reaktionen ausführt Dann kann man die Fermente wie reine Stoffe untersuchen und aus ihren Reaktionen auf ihre Zusammensetzung schließen

Ich setze dabei voraus. daß Stoffe, die im Reagensglas reagieren, unter sonst gleichen Bedingungen auch in der lebenden Zelle reagieren, und daß Stoffe, die im Reagensglas nicht reagieren, auch in der lebenden Zelle nicht reagieren. Die Voraussetzung ist also Einheitlichkeit der unbelebten und belebten Natur in bezug auf die chemischen Vorgange

1. Narkose.

Bringt man chemisch indifferente Substanzen wie Paraffine. Alkohole, Ather, in atmende oder garende Zellen, so horen Atmung¹ und Garung² auf, entfernt man sie wieder, so steigt der chemische Umsatz wieder auf seinen Normalwert. Man nennt diese Erscheinung Narkose, die hemmenden chemisch indifferenten Stoffe Narkotica. Atmungsund Garungsferment werden also durch die Narkotica verhindert, zu wirken, ohne daß sie dabei zerstort werden.

WARBURG, O.: Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol. Chem 69, 452 1910;
 413. 1911, Pflugers Arch f. d ges Physiol. (mit Wiesel) 144, 465 1912,
 (mit Usui) 147, 100. 1912; Ergebn d. Physiol 14, 253 1914 — Ferner Batelli u. Steen: Biochem. Zeitschr. 52, 226 1913. — Vernon: Journ. of physiol 45, 197. 1912; Biochem. Zeitschr. 47, 374 1913.

² DORNER, A.: Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 81, 99. 1912.

O. Warburg: Über die katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz 2

Vergleicht man die Wirkung homologer Narkotica, so erhalt man Reihen wie die folgende:

Narkoticum	Konzentration in Molen/Liter, die um 50% hemmt
Methyl-Urethan Athyl-	1,3 0,33
Propyl- ,. Butyl- ,.	0,13 0,04
Amyl- ,,	0,02 0,003

Die Wirkungsstarke der Narkotica steigt also in homologen Reihen sehr stark mit dem Molekulargewicht an, Anfangs- und Endglieder der Reihen unterscheiden sich in ihren Wirkungsstarken um das mehrhundertfache

FARADAY¹ fand 1830, daß die Knallgaskatalyse durch kleine Mengen chemisch indifferenter Gase gehemmt wird Wasserstoff und Sauerstoff vereinigen sich an festen Oberflachen zu Wasser Setzt man Äthylen zu, so hort die Reaktion auf, entfernt man das Athylen wieder, so geht die Reaktion weiter FARADAY erklarte die Erscheinung durch die Annahme, daß Athylen von den festen Oberflachen starker angezogen wird, als Knallgas Dann muß Athylen das Knallgas von den Oberflachen verdrangen und damit die Knallgasreaktion zum Stillstand bringen

FREUNDLICH² hat die Verdrangung von Oberflachen bei der Adsorption aus Losungen zuerst gemessen Ist Kohle mit einem Stoff A im Adsorptionsgleichgewicht und fugt man einen Stoff B, der von Kohle adsorbiert wird, hinzu, so erscheint A in der Losung Je starker B adsorbiert wird, um so mehr verdrangt es A

J TRAUBE³ fand, daß die Oberflachenspannung waßriger Losungen durch homologe organische Stoffe um so mehr erniedrigt wird, je hoher das Molekulargewicht ist. Beim Aufstieg in einer homologen Reihe nımmt die "Oberflachenaktıvıtat" zu, und zwar nımmt sie ungefahr in demselben Maß zu, wie die Wirkungsstarken der Narkotica nach Tabelle 1

Dies sind die physikalisch-chemischen Grundlagen der Theorie der Narkose⁴ Nimmt man an, daß Atmung und Garung Reaktionen an

¹ FARADAY: Experimental Researches VI. Reihe (Ostwalds Klassiker Nr 87).

² Freundlich, H: Adsorption in Losungen Zeitschr. f physikal. Chem. 57, 385 1906 — Freundlich u. Masius Festschrift für van Bemmelen 1910, S. 88. ³ TRAUBE, J Pflugers Arch. f d. ges. Physiol 153, 276. 1913.

⁴ WARBURG, O u Wiesel. Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol 144, 465 1912; 155, 547 1914; Biochem. Zeitschr 119, 134. 1921.

Oberflachen sind, so versteht man, daß sie durch chemisch indifferente Stoffe gehemmt werden und daß ein Narkoticum um so starker ist, je starker es von den festen Oberflachen der lebendigen Substanz angezogen wird.

Zur weiteren Begrundung dieser Theorie fuhre ich die beiden folgenden Versuche an

Bringt man¹ rote Vogelblutzellen in eine Kaltemischung, so zerreißen beim Gefrieren die feinen die Strukturteile umhullenden Membranen und man erhalt beim Auftauen eine Flüssigkeit, in der die festen Zellbestandteile frei schweben Zentrifugiert man, so erhalt man zwei Schichten: eine klare, die frei ist von den festen Zellbestandteilen, und eine trube, die die festen Zellbestandteile enthalt Mißt man in beiden Schichten die Atmung, so findet sich, daß nur die trube Schicht atmet Die gesamte Atmung ist also an die festen Zellbestandteile gebunden

In dem zweiten Versuch² sind die natürlichen Oberflachen durch eine kunstliche Oberflache ersetzt Lost man Aminosauren in Wasser und fugt Blutkohle hinzu, so beladt sich die Oberflache der Kohle mit Aminosauren Leitet man bei Korpertemperatur Sauerstoff ein, so verbrennen die Aminosauren an der Oberflache, wobei wie bei der Verbrennung in der lebendigen Substanz Ammoniak, Kohlensaure und Schwefelsaure als Endprodukte auftreten Setzt man Narkotica hinzu so hort die Verbrennung auf Vergleicht man hierbei die Wirkungen homologer Narkotica, so erhalt man dieselben Reihen die für die Naikose der lebendigen Substanz gefunden worden sind. Hier ist also die Erscheinung der Narkose kunstlich erzeugt. Hier kann man durch direkte Messungen zeigen, daß die Verdrangung von Oberflachen die Ursache der Narkose ist Mißt man namlich neben der Hemmung der Oxydation die Verdrangung, so findet man eine genaue Ubereinstimmung Wird der Bruchteil a einer Aminosaure von der Kohlenoberflache verdrangt, so sinkt auch die Geschwindigkeit der Oxydation um den Bruchteil 2

Nicht nur die Narkose, sondern auch viele andere Reaktionshemmungen sind nach dem gleichen Prinzip zu erklaien so die von Moureubeobachteten Oxydationshemmungen, die lange Zeit unverstandlich waren Moureu³ fand, daß die Autoxydation des Benzaldehyds und des Acroleins durch Spuren der verschiedenartigsten Stoffe gehemmt wird Orland M. Reiff⁴ zeigte, daß diese Oxydationen Oberflachenreaktionen sind, die an einer den Versuchsgefaßen adharierenden Wasser-

¹ Warburg, O: Hoppe-Seylers Zeitschr f. physiol Chem 70, 413. 1911

² WARBURG, O: Biochem. Zeitschr. 119, 134. 1921

³ Moureu u. Dufraisse: Cpt. rend 174, 258; 175, 127 1922.

⁴ Reiff, Orland M: Journ of the amer chem soc 48, 2893. 1926

schicht vor sich gehen Indem die "Antioxygene" Moureus sich an dieser Schicht ausbreiten, hemmen sie die Oxydation

2. Spezifische Wirkungen.

Wahrend es fast beliebig viele Stoffe gibt, die durch Adsorptionsverdrangung Lebensvorgange narkotisch hemmen, kennen wir nur ganz wenige Stoffe, die spezifisch-chemisch wirken Blausaure, Schwefelwasserstoff, Kohlenoxyd und Stickoxyd Diese Stoffe sind dadurch charakterisiert, daß sie, obwohl sie nur schwach adsorbiert werden, stark wirken Beispielsweise wird Blausaure¹ wie die schwachsten Narkotica adsorbiert, und wurde sie durch Adsorptionsverdrangung wirken, so wäre eine etwa normale Losung zur Atmungshemmung notig. Dagegen findet man, daß eine ¹/₁₀₀₀₀-normal-Blausaure die Atmung hemmt. Blausaure wirkt also rund 10 000 mal starker, als ihrer Adsorptionskonstanten entspricht

Wie die lebendige Substanz, so wird auch Blutkohle, an der Aminosauren verbrennen, spezifisch durch Blausaure inaktiviert, ein merkwürdiges und für die Aufklarung der Blausaurewirkung gunstiges Resultat

Gibt man zu Blutkohle, an der Aminosauren verbrennen, Blausaure, bis die Verbrennung gehemmt ist, und mißt die Adsorption, so zeigt sich, daß anders als beim Zusatz der Narkotica keine Aminosaure in der Losung erscheint. Im Zustand der Blausaurehemmung ist die Kohlenoberflache mit Aminosauren bedeckt, Spuren von Blausaure, die an der Oberflache zu den Aminosauren hinzukommen, hemmen die Verbrennung. Es folgt daraus, daß der Hauptteil der Kohlenoberflache katalytisch unwirksam ist. Nur an Inseln, die ihrer Ausdehnung nach gegen die Gesamtoberflache verschwinden, geht die Verbrennung der Aminosauren vor sich

Um die chemische Zusammensetzung dieser Inseln zu ermitteln, habe ich mir die Aufgabe gestellt, Kohlen von den Eigenschaften der Blutkohle in übersichtlichen Schritten aufzubauen² Es war also eine adsorbierende, aber katalytisch unwirksame Kohle herzustellen und in ihre Oberflache ein Stoff von den vorgeschriebenen katalytischen Eigenschaften einzulagern

Glüht man Zucker unter Zusatz von Kieselsaure, so erhalt man Kohle, die gut adsorbiert, aber katalytisch unwirksam ist Bei den Versuchen, diese Kohle katalytisch zu aktivieren, wurde von vornherein an Eisen als Aktivator gedacht, da Blutkohle das Eisen des Blutfarbstoffs enthalt Gluht man die Zuckerkohlen mit Eisen, so werden sie

WARBURG, O. Biochem. Zeitschr 119, 161. 1921, 165, 196. 1925.
 WARBURG, O. u. W. BREFELD. Biochem Zeitschr 145, 461 1924

nicht aktiviert Gluht man sie aber mit Eisen unter Zusatz von organisch gebundenem Stickstoff, so werden sie aktiv, und so kann man Kohlen herstellen, die weit aktiver sind, als die Blutkohlen. Von allen gepruften Stoffen war nur das Eisen imstande zu aktivieren, aber Eisen nur dann, wenn es durch Stickstoff an die Kohle gebunden wurde¹.

Das an Stickstoff gebundene Eisen der Kohle reagiert mit Blausaure unter Bildung einer reversiblen Verbindung und wird dabei katalytisch unwirksam ¹/₁₀₀₀₀-n-Blausaure hemmt die Wirkung. Entfernt man die Blausaure aus den Losungen, so tritt die Wirkung wieder auf

Eisen an Stickstoff gebunden und in eine feste Oberflache eingelagert besitzt Eigenschaften, die für das Atmungsferment charakteristisch sind. Es verbrennt Naturstoffe und reagiert mit Blausaure wie die lebendige Substanz

3. Autoxydation.

Verzichten wir auf die Oberflachen und damit auf die Narkotisierbarkeit der Systeme, so werden die Bedingungen zur Untersuchung der Oxydationsvorgange noch einfacher Die Autoxydation von Naturstoffen in Losung steht zwar der Atmung ferner, ist aber doch in mancher Hinsicht der Atmung verwandt

Autoxydabel das heißt durch molekularen Sauerstotf bei gewohnlicher Temperatur angreifbar ist das von Baumann entdeckte Cystein, eine schwefelhaltige Aminosaure, die nach F G Hopkins² ein Bestandteil der lebendigen Substanz ist Lost man Cystein in Wasser und leitet Sauerstoff durch die Losung, so wird die SH-Gruppe des Cysteins oxydiert und es entsteht Cystin nach der Gleichung

$$2 RSH + \frac{1}{2} O_2 = (RS)_2 + H_2O$$
(Cystein)

MATHEWS und WALKER³ fanden 1906 daß die Autoxydation des Cysteins durch Blausaure gehemmt wird. Seitdem spielt die Sulhydrylgruppe als autoxydabler Bestandteil der lebendigen Substanz in der Atmungstheorie eine Rolle

Da 1 Molekul Blausaure ausreicht, um die Oxydation von vielen tausend Molekulen Cystein zu verhindern so schien mir die Annahme, Cystein sei autoxydabel, einen Widerspruch zu enthalten. Denn wie man sich den Mechanismus der Blausaurewirkung auch denken mag, immer kann die Blausaure nur einen ihrer Menge aquivalenten Teil des Cysteins an der Oxydation verhindern.

¹ Vgl. hierzu auch E K RIDEAL u W M WRIGHT Journ. of the chem. soc. (London) 127, 1347 1925; 1813 1926, 3182 1926

² HOPKINS, F G · Biochem journ 15, 286 1921.

³ Mathews u. Walker Journ. of biol. chem. 6, 21 u. 29. 1906.

In der Tat hat sich gezeigt¹, daß das Cystein nicht autoxydabel ist. Reinigt man Cysteinlosungen von Spuren Kupfer und Eisen, die die Laboratoriumslosungen immer enthalten, so hort die Oxydation des Cysteins auf Setzt man die herausgenommenen Metalle wieder zu, so erscheint die Oxydation wieder, setzt man Blausaure zu, so verschwindet die Wirkung der zugesetzten Metalle Die Autoxydation des Cysteins ist also nur eine scheinbare, in Wirklichkeit liegt eine Sauerstoffubertragung durch Schwermetall vor Dies wurde übersehen, weil hunderttausendstel Milligramme an Eisen, Mangan oder Kupfer hier schon betrachtliche Wirkungen erzeugen, das sind Mengen, die die gewohnlichen Methoden der analytischen Chemie nicht mehr anzeigen Heute benutzt man Cysteinlosungen, um Schwermetallspuren nachzuweisen und zu bestimmen

Ein anderer einfacher Fall ist die Autoxydation der Kohlenhydrate, die in Phosphatlosungen² oder in ammoniakalischen Salzlosungen³ auftritt Auch diese Oxydation ist nur scheinbar eine Autoxydation, ın Wirklichkeit eine Sauerstoffubertragung durch Schwermetall. Blausaure hemmt die Oxydation, Spuren von Kupfer und Eisen beschleunigen sie, Blausaure bringt die Wirkung der zugesetzten Metalle wieder zum Verschwinden

Das allgemeine Ergebnis dieser und ahnlicher Versuche ist erstens, daß Naturstoffe unter naturlichen Bedingungen nicht autoxydabel sınd, zweitens, daß Schwermetalle, wenn sie Sauerstoff auf Naturstoffe ubertragen, niemals als freie Ionen katalytisch wirken, sondern nur in besonderen komplexen Bedingungen Offenbar liegt hier ein Prinzip zugrunde, das die organische Natur vor dem Angriff des Sauerstoffs schutzt Sauerstoff soll in der organischen Natur nur dort angreifen, wo die Energie der Verbrennung ausgenutzt werden kann, das heißt in der Atmung, nicht aber in Losungen, wo die Energie der Verbrennung dem Leben verloren ginge

Eine Ausnahme ist die Photooxydation fluorescierender Farbstoffe, wie Chlorophyll oder Hamatoporphyrin, die nach unsern Erfahrungen eine wahre Autoxydation 1st4. Wie es scheint, entsteht in diesen Farbstoffen bei der Lichtabsorption ein Zustand, der mit dem Zustand katalytisch wirkender Schwermetallatome vergleichbar ist. — Im ubrigen ist unser Prinzip auf die Substanzen

¹ Warburg, O. u S. Sakuma Pflugers Arch f d ges Physiol. 200, 203, 1923 - Sakuma, S. · Biochem. Zeitschr 142, 68. 1923

² Warburg, O. u. Yabusoe Biochem Zeitschr 146, 380. 1924 — Meyerноғ, О. u. Matsuoka Biochem Zeitschr 150, 1 1924. — Wind, F. Biochem Zeitschr 159, 58, 1925

³ Krebs, H. A: Biochem. Zeitschr. 180, 377 1927.

⁴ Tanaka, K.: Biochem. Zeitschr. 157, 425 1925. — Gaffron, H. Biochem Zeitschr 179, 157 1926.

und Bedingungen, fur die es ausgesprochen ist, zu beschranken, besagt also keineswegs, daß jede Autoxydation der organischen oder gar anorganischen Chemie eine Metallkatalyse sei Eine wahre Autoxydation ist beispielsweise die Oxydation von Leukomethylenblau¹ Andererseits gibt es auch in der anorganischen Chemie Falle von scheinbarer Autoxydation, z B die von Titoff² untersuchte Oxydation der schwefligen Saure im wäßriger Losung — Oft. jedoch nicht immer ist es leicht, wahre und scheinbare Autoxydationen zu unterscheiden Beschleunigen Metalle und hemmen Komplexbildner, wie Blausaure und Pyrophosphat, so liegt eine scheinbare Autoxydation vor Der negative Ausfall dieser Reaktionen jedoch beweist nichts. Fugt man zu Haminkohle Eisensalze, so steigt die katalytische Wirksamkeit nicht Fugt man zu Lecithin-Eisen, zu Weinsaure-Eisen Blausaure, zu Cystein-Kupfer³ Pyrophosphat, so wird die katalytische Wirkung der Metalle nicht gehemmt. Zugesetztes Metall beschleunigt nur dann, wenn katalytisch wirksame Komplexe entstehen, und Komplexbildner wie Blausäure und Pyrophosphat hemmen nur dann, wenn sie vermoge größerer Affinität den katalytisch wirkenden Komplexen das Metall entziehen.

4. Eisengehalt der lebendigen Substanz.

Die lebendige Substanz enthalt $^1/_{100}$ bis $^1/_{1000}$ % Eisen, eine Metallmenge, die mehr als ausreicht um den in der Atmung verschwindenden Sauerstoff zu übertragen. Dieses Eisen kann man der lebenden Substanz nicht entziehen Zuchtet man Zellen in eisenarmen Nahrlosungen, so hort das Wachstum auf, wenn das Eisen der Nahrlosungen verbraucht ist, setzt man Eisen zu, so geht die Vermehrung weiter. So kann man Atmung durch Eisen erzeugen

Es ist aber im allgemeinen nicht moglich. Atmung durch Eisen zu erzeugen, wahrend man die Menge an lebendiger Substanz konstant halt. Denn im allgemeinen sind die Substanzen nicht im Überschuß, die das Eisen durch komplexe Bindung zum Katalysator machen

Nur ein Objekt macht nach den bisherigen Erfahrungen eine Ausnahme⁴ Fugt man zu der Substanz des Seeigeleis Eisensalz so steigt die Geschwindigkeit der Oxydation, und zwar steigt sie in dem Maß als man den naturlichen Eisengehalt vermehrt. Hier ist also der Sauerstoffverbrauch sogar dem Eisengehalt proportional

5. Hämoglobin.

Eine komplexe Eisenverbindung, die in der Natur vorkommt, ist der rote Blutfarbstoff, das Hamoglobin

Hamoglobin besteht aus einer ungefarbten Eiweißkomponente, die uns hier nicht interessiert, und der Faibstoffkomponente, einer komplexen Eisenpyrrolverbindung, in der das Eisen an Stickstoff gebunden ist.

¹ WARBURG, O. Biochem. Zeitschr. 142, 518 1923.

⁴ Trroff Zeitschr. f physikal. Chem 45, 641. 1903.

³ WARBURG, O.: Biochem. Zeitschr. 187, 255. 1927.

⁴ Warburg, O.: Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 92, 231. 1914.

8

NENCKI, KUSTER, WILLSTAETTER und HANS FISCHER verdanken wir im wesentlichen unsere Kenntnisse von der Konstitution dieser wichtigen Substanz.

Das Eisen des Hamoglobins vereinigt sich in den Lungencapillaren mit dem Sauerstoff zu einer dissozuerenden Verbindung und gibt ihn in den Gewebecapıllaren, wo der Sauerstoffdruck medriger ist, wieder ab. Von hier aus diffundiert der Sauerstoff in die Korperzellen, in denen er veratmet wird Das Eisen des Hamoglobins übertragt also den Sauerstoff von den Lungen zu anderen Stellen des Korpers, aber ubertragt nicht den Sauerstoff auf organische Molekule Hamoglobin, das mit den atmenden Zellen nicht in Beruhrung kommt, ist nicht Katalysator, sondern Transportmittel

LIEBIG¹, der diese Tatsachen nicht kannte, stellte 1843 die Theorie auf, der Blutfarbstoff sei das Atmungsferment Liebig gab seine Theorie bald wieder auf, doch hat sich die Verwechslung zwischen Hamoglobin und Atmungsferment in der chemischen Literatur lange Zeit gehalten. Fast scheint es, als ob die Chemiker hier einen Zusammenhang ahnten, der nach den neusten Ergebnissen der Biologie tatsachlich besteht Atmungsferment und Hamoglobin sind zwar nicht identisch, aber, wie aus ihren Verhalten gegen Kohlenoxyd folgt, nahe verwandt

6. Reaktion des Kohlenoxyds mit Hämoglobin.

Wenn Hamoglobin Sauerstoff aufnimmt, so reagiert ein Atom Eisen mit einem Molekul Sauerstoff nach der Gleichung

$$Fe + O_2 \rightleftharpoons FeO_2$$
. (1)

In dieser Reaktion kann Kohlenoxyd den Sauerstoff vertreten

$$Fe + CO \rightleftharpoons FeCO$$
 (2)

Lassen wir Sauerstoff und Kohlenoxyd gleichzeitig auf Hamoglobin einwirken, so konkurrieren beide Gase um das Eisen des Hamoglobins. Die Bilanzgleichung dieser Reaktion, auf der die Kohlenoxydvergiftung beruht, 1st2

$$FeO_2 + CO \rightleftharpoons FeCO + O_2$$
. (3)

Hierbei verteilt sich das Eisen zwischen Sauerstoff und Kohlenoxyd nach Maßgabe der Gas-Partialdrucke, im Gleichgewicht ist

$$\frac{\text{FeO}_2}{\text{FeCO}} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = K \tag{4}$$

² Douglas, Haldane u Haldane Journ physiol 44, 275 1912 — Anson, BARCROFT. MIRSKY u OINUMA Proc Roy Soc 97, 61 1925

¹ Liebig: Tierchemie, zweite Aufl, S 241. Braunschweig 1843. In der dritten Auflage ist die "Theorie der Respiration" fortgelassen

eine Gleichung, die eine Reihe sehr spezieller Eigenschaften des Hamoglobins zusammenfaßt. Fur keine andere bekannte Substanz findet man etwas Ähnliches

Belichtet man Kohlenoxydhamoglobin, so wird es, wie John Haldane 1896 fand, in Kohlenoxyd und freies Hamoglobin gespalten Sauerstoffhamoglobin dagegen reagiert nicht auf Belichtung Die Folge ist, daß sich bei Belichtung die Verteilung des Eisens zwischen Sauerstoff und Kohlenoxyd andert Bringen wir Hamoglobin im Dunkeln mit Sauerstoff und Kohlenoxyd ins Gleichgewicht und belichten, so stellt sich ein neues Gleichgewicht ein, dessen Konstante großer ist als im Dunkeln $K_{hell} > K_{dunkel}$, (5)

eine zweite Beziehung, die eine ganz spezielle Eigenschaft des Hamoglobins ausdrückt. Es gibt in der Chemie keinen andern Fall von reversibler photochemischer Kohlenoxydabspaltung

7. Wirkung des Kohlenoxyds auf die Atmung.

Seit man die Reaktion des Kohlenoxyds mit Hamoglobin kennt, die Claude Bernard in der Mitte des vorigen Jahrhunderts entdeckte, hat man sich gefragt, ob Kohlenoxyd nur auf das Hamoglobin wirke, und nicht außerdem noch auf die Zellen des Korpers Die Antwort war immer negativ Kohlenoxyd galt als Typus der reinen Blutgifte, als das es schon von Claude Bernard bezeichnet worden war

Dies stimmt zwar toxikologisch, ist aber doch unrichtig Kohlenoxyd von einigen 1,1000 Atmospharen Druck der Atmungslutt beigemischt, treibt den Sauerstoff aus dem Hamoglobin aus und wirkt deshalb giftig Es ist wahr, daß bei diesen medrigen Kohlenoxyddrucken keine Wirkung auf Korperzellen nachweisbar ist Laßt man abei den Kohlenoxyddruck bis zur Großenordnung einer Atmosphare wachsen, so treten Wirkungen² auf und zwar wird die Atmung dei Zellen durch Kohlenoxyd gehemmt. Das Atmungsferment bildet eine dissoziierende Kohlenoxydverbindung

Die Hemmung der Atmung durch Kohlenoxyd ist nicht nur von dem Kohlenoxyddruck abhangig, sondern auch von dem gleichzeitig herrschenden Sauerstoffdruck Laßt man den Kohlenoxyddruck konstant und erhoht den Sauerstoffdruck, so kann man die Atmungshemmung zum Verschwinden bringen Das Kohlenoxyd wird also aus seiner Verbindung mit dem Atmungsferment durch Sauerstoff ausgetrieben

² Warburg, O Biochem. Zeitschr 177, 471. 1926.

¹ Haldane, John u. Smith Journ of physiol 20, 497 1896. — Vgl. auch Hartridge u. Roughton. Proc of the roy. soc of London, Ser B. 94, 336 1923.

Mißt man die Wirkung des Kohlenoxyds bei verschiedenen Kohlenoxyd- und Sauerstoffdrucken, so laßt sich aus den Atmungshemmungen die Verteilung des Atmungsferments zwischen Kohlenoxyd und Sauerstoff berechnen. Man findet dann¹, daß die für die Verteilung des Hamoglobins gefundene Gleichung (4) auch für die Verteilung des Atmungsferments gilt. Nur der Zahlenwert der Konstante K ist ein anderer, für die Verteilung des Atmungsferments in Hefe 10, für die Verteilung des Hämoglobins von der Großenordnung 10^{-2}

Bringt man Zellen im Dunkeln mit einem Kohlenoxyd-Sauerstoffgemisch ins Gleichgewicht, das die Atmung hemmt, und belichtet, so erscheint die normale Atmung und verschwindet wieder beim Verdunkeln. Die Kohlenoxydverbindung des Atmungsferments dissoziiert also, wie Kohlenoxyd-Hamoglobin, im Licht Auch für das Atmungsferment gilt die Beziehung $K_{hell} > K_{dunkel}$

Belichtet man durch Kohlenoxyd gehemmte Zellen monochromatisch, mit Licht gleicher Intensität, aber verschiedener Wellenlange, so findet man, daß blau sehr stark wirkt, grun und gelb schwacher, rot gar nicht. Da Licht photochemisch nur wirkt, wenn es absorbiert wird, so folgt, daß das Atmungsferment in seiner Verbindung mit Kohlenoxyd eine gefarbte Substanz ist, und zwar, wie das Kohlenoxyd-Hamoglobin, von roter Farbe Obwohl die Menge an Ferment in den Zellen zu klein ist, als daß man seine Farbe erkennen oder die Licht-Absorption messen konnte, ist es so doch moglich, die Farbe des Atmungsferments zu bestimmen.

Durch die Kohlenoxydversuche ist die Schwermetalltheorie der Atmung bewiesen, da nur Schwermetalle mit Kohlenoxyd bei gewohnlicher Temperatur reagieren. Es ist ferner, durch die Gultigkeit der Verteilungsgleichung, bewiesen, daß das Schwermetall des Atmungsferments den Sauerstoff als ganzes Molekul aufnimmt, und zwar ein Atom Metall ein Molekul Sauerstoff. Endlich ist aus der Haufung gleicher und spezieller Eigenschaften, die hier vorliegt, zu schließen, daß das Atmungsferment eine Eisenpyrrolverbindung ist, in der das Eisen wie im Hamoglobin an Pyrrolstickstoff gebunden ist. Offenbar war es kein Zufall, daß das an Stickstoff gebundene Eisen der Kohle Eigenschaften zeigte, die fur das Atmungsferment charakteristisch sind

8. Cytochrom.

Kellin² fand, daß eine mit dem Blutfarbstoff verwandte Eisenpyrrolverbindung weitverbreitet in der Natur vorkommt, in tierischen

¹ WARBURG, O Biochem. Zeitschr 189, 354. 1927

² Kellin, D Proc. of the roy soc of London, Ser B. 98, 312 1925; 100, 129 1926.

Zellen, Pflanzenzellen, Hefen und Bakterien Keilin nennt diese Verbindung, die wie der Blutfarbstoff rot ist, Cytochrom Sie ist identisch mit Mac Munns Histohamatin¹, an dessen Existenz die Wissenschaft vor den Arbeiten KEILINS nicht glaubte

Cytochrom geht bei dem Versuch, es aus den Zellen zu extrahieren. zugrunde, so daß man seine Eigenschaften nur spektroskopisch untersuchen kann Oxydiertes und reduziertes Cytochrom unterscheiden sich durch ihr Absorptionsspektrum In Zellen, denen man den Sauerstoff entzieht, sieht man das charakteristische vierbandige Spektrum des reduzierten Cytochroms; sattigt man mit Sauerstoff, so oxydiert sich das Cytochrom und die Banden verschwinden

Cytochrom reagiert nicht mit Kohlenoxyd2 und unterscheidet sich dadurch von dem Hamoglobin und von dem Atmungsferment Andererseits verhindert Kohlenoxyd die Reoxydation des Cytochroms. Es folgt daraus, daß Cytochrom nicht autoxydabel ist Es ist der aktivierte Sauerstoff des Atmungsferments, nicht der molekulare Sauerstoff, der das Cytochrom in der Zelle oxydiert.

Als komplexe Eisenpyrrolverbindung, die in der lebenden Zelle die Erscheinungen der Oxydation und Reduktion zeigt, ist Cytochrom eine physiologisch außerordentlich interessante Substanz Es ist moglich, daß sie in der Atmung als Peroxydase wirkt, indem sie aktivierten Sauerstoff auf organische Molekule übertragt

9. Gärung.

Ist die Schwermetalltheorie der Atmung bewiesen, so ist es im Prinzip auch die Schwermetalltheorie der Garung Denn wie das Atmungsferment bildet das Garungsferment dissozuerende Blausaure3 und Schwefelwasserstoffverbindungen4 Ein von den Atmungsversuchen unabhangiger Versuch bestatigt diesen Schluß

Stickoxyd vereinigt sich mit einfachen und komplexen Schwermetallsalzen zu reversiblen Verbindungen Bekannt ist die braune Stickoxydverbindung des Ferrosulfats, die in der chemischen Analyse eine Rolle spielt, von komplexeren Verbindungen das von Hufner entdeckte Stickoxyd-Methamoglobin Reversible Reaktionen mit Stickoxyd sind nicht minder spezifisch für Schwermetall, wie reversible Reaktionen mit Kohlenoxyd

¹ Mac Munn Journ of physiol. 8, 51 1887; Philosoph transactions roy soc. 177, 267. 1886

² Warburg, O. Die Naturwissenschaften 15, H 26. 1927

³ Warburg, O. Biochem. Zeitschr. 165, 196. 1925.

⁴ NEGELEIN, E. Biochem Zeitschr. 165, 203. 1925.

Bringt man garende Zellen in Stickoxyd¹, so wird die Garung gehemmt, um so starker, je tiefer die Temperatur ist. Treibt man das Stickoxyd mit Wasserstoff oder Stickstoff aus, so erscheint wieder die normale Gärung Stickoxyd bildet also mit dem Garungsferment eine reversible Verbindung. Die Festigkeit dieser Verbindung nimmt mit sinkender Temperatur stark zu, ganz so wie die Festigkeit der einfachen Schwermetall-Stickoxydverbindungen, z B des Stickoxyd-Ferrosulfats

Fassen wir mit Pasteur die Garungen als innermolekulare Sauerstoffübertragungen auf, so sind hiermit die energieliefernden chemischen Reaktionen der lebendigen Substanz zuruckgeführt auf eine Elementarreaktion die Sauerstoffübertragung durch Schwermetall, die in der Atmung eine Übertragung von freiem Sauerstoff, in der Garung eine Übertragung von gebundenem Sauerstoff ist.

10. Verallgemeinerung.

Schwermetallkatalysen sind auch die Blackmannsche Reaktion, die ein Teilvorgang der Kohlensaureassimilation ist, die Nitratassimilation und die Wasserstoffperoxydspaltung Denn auch die Fermente dieser Reaktionen bilden dissozuerende Blausaure-² und Schwefelwasserstoffverbindungen³

Füge ich noch hinzu, daß diese Reaktionen auch Oberflachenreaktionen² sind, so erkennt man, daß den wesentlichsten katalytischen Wirkungen der lebendigen Substanz das gleiche Prinzip zugrunde liegt Die Metalle und die Art ihrer Bindung mogen varueren, das Prinzip bleibt dasselbe

11. Platinkatalysen.

Überblickt man die Geschichte des Fermentproblems, so sieht man, wie früh eine Ahnung dieses Prinzips in der Wissenschaft auftaucht Seit Edmund Davy⁴ ist das feinverteilte Platin das Fermentmodell der Chemiker Davy entdeckte 1820 das Platinmohr und seine katalytischen Wirkungen. Berzellus⁵ schrieb 1832 "Die Garungen berühen moglicherweise auf Kraften ahnlich denen, die Platinmohr auf Wasserstoff ausübt, oder denen, die Edelmetalle und deren Oxyde auf Wasserstoffperoxyd ausüben" Fur Schonbein war die Wasserstoffperoxyd-

WARBURG, O · Biochem Zeitschr. 189, 354 1927

WARBURG, O. Biochem. Zeitschr 103, 188 1920; 100, 230 1919. — WARBURG, O. u. E. NEGELEIN. Biochem Zeitschr. 110, 66 1920 — WARBURG, O. u. T. UYESUGI: Biochem Zeitschr. 146, 486 1924

³ NEGELEIN, E. Biochem Zeitschr 165, 203. 1925

⁴ DAVY, EDMUND: Philosoph. transact. roy. soc. 1820 (Part I) S 108. ⁵ BERZELIUS Traité de Chimie 6. 400. Paris 1832

spaltung durch Platin¹, das "Urbild aller Garungen", Bredig² nannte die kolloiden Edelmetallosungen "anorganische Fermente"

Die katalytischen Wirkungen des Platins und der lebendigen Substanz sind verwandt, weil beide Wirkungen Schwermetallwirkungen an Oberflachen sind Dieser Zusammenhang wurde im vorigen Jahrhundert nicht erkannt, weil die Eigenschaften der lebendigen Substanz zu wenig untersucht waren BERZELIUS wußte nicht, daß Eisen ein integrierender Bestandteil der lebendigen Substanz ist. Liebig³ schrieb 1843: "Die Blutkorperchen enthalten eine Eisenverbindung, kein anderer Bestandteil der lebendigen Korperteile enthalt Eisen" Zur Zeit der Bredigschen Arbeiten war noch nicht nachgewiesen daß die chemischen Vorgange in der lebendigen Substanz Oberflachenreaktionen sind. Bredig wußte zwar, daß Blausaure sowohl die Atmung als auch die Platinkatalysen hemmt Aber nicht nur Blausaure, sondern alle moglichen Substanzen hemmten, und erst die Unterscheidung zwischen unspezifischen Oberflachenwirkungen und spezifisch-chemischen Wirkungen konnte auf die richtige Spur fuhren.

12. Katalyse in der chemischen Technik.

Die Arbeiten, über die hier berichtet wurde, entstanden in einer Zeit, in der die chemische Großindustrie, in den Verfahren von Haber, Bosch und Mittasch, die Methoden der Katalyse entwickelte Sie ging dabei allmahlich von den Platinmetallen zu den Metallen der Eisengruppe uber, und wie es scheint, sind heute die Hauptverfahren Eisenkatalysen an Oberflachen "Will man", sagt MITTASCH4, "die Elemente in bezug auf ihren katalytischen Wert vergleichen, so wird man, wenn man die anorganische Großindustrie im Auge hat, den Metallen der Eisengruppe. insbesondere dem Eisen selbst, den Preis zuerkennen. So hat die Chemie den Weg gefunden, den die lebendige Natur seit jeher gegangen ist

¹ Schoenbein Journ t prakt ('hem (1) 89, 22 1863, (1) 89, 323 1863, (1) 105, 198 1868

² Bredig u Muller v Blrneck Zeitschi if physikal Chem 31, 258 1899 -Bredig u Iklda Zeitschr t physikal Chem. 37, 1 1901 - Ernst, Carl. Zeitschr t physikal Chem 37, 448 1901

³ Liebia Tierchemie zweite Auflage, S 241 Braunschweig 1843

⁴ MITTANCH, A Ber d dtsch chem Ges 59, 13 1926

Über die Wirkung von Substanzen homologer Reihen auf Lebensvorgänge.

Von

Otto Warburg und Rudolf Wiesel.

(Aus der Medizinischen Klinik in Heidelberg)

Versuche über die Beeinflussung der Oxydationsgeschwindigkeit in lebenden Zellen durch Ketone, Nitrile, Urethane, Amide, Saureester und ahnliche Substanzen haben bisher folgendes ergeben¹:

- 1. Die Wirkung ist abhangig von der Konzentration 0,5% und 1% Amylalkohol wirken ganz verschieden; 0,5% Amylalkohol, in beliebigen Mengen, wirkt stets gleich, vorausgesetzt, daß die Zellen bis zum Gleichgewicht darin gewaschen sind.
- 2. Die Wirkung ist reversibel. Entfernt man eine hemmende Substanz aus der umspulenden Flussigkeit, so steigt die Oxydationsgeschwindigkeit auf ihren ursprunglichen Wert
- 3 Die Veranderungen, die Ursache der Oxydationsbeeinflussung sind, treten sofort ein; Urethan wirkt in 100 Minuten nicht anders als in 15 Minuten.
- 4. Die Wirkung ist unabhangig von den im chemischen Sinn reaktionsfahigen Gruppen Zwei Nitrile konnen enorm verschieden wirken, ein Nitril und ein Keton bei ahnlichen physikalischen Eigenschaften ganz ahnlich. Die Eigenschaften, auf die es ankommt, sind ausgepragter bei den höheren Gliedern einer homologen Reihe, sie sind ausgepragter, gleiche Kohlenstoffzahl vorausgesetzt, bei Korpern mit unverzweigter als bei solchen mit verzweigter Kette

Es sind das, in allen vier Punkten, dieselben Beziehungen, die von Hans Meyer² und Overton³ für die Gehirnnarkose der Kaulquappen gefunden wurden; und wenn auch bei unseren Versuchen die absoluten Konzentrationen von den Meyer-Overtonschen Zahlen erheblich ab-

¹ Warburg, O.: Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 69, 452; 70, 413; 71, 479; 76. — Verhandl d dtsch Kongr f inn Med. 28, 553. — Onaka: Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem 70, 433

MEYER, HANS Schmiedebergs Arch. 42, 109, und BAUM. 42, 119; 46, 338.
 OVERTON. Studien über die Narkose. Jena 1901

wichen, so trugen wir bisher kein Bedenken, die Schlußfolgerungen dieser Forscher, die bekannte Lipoidtheorie, auch zur Erklarung der Oxydationshemmungen heranzuziehen.

Nun laßt sich nicht leugnen, daß die Lapoidtheorie, die für Einwirkungen auf Ganglienzellen und Nerven, gemaß der lipoiden Zusammensetzung dieser Gebilde, vieles für sich hat, für die Erklarung chemischer Reaktionsbeeinflussungen nicht sehr anschaulich ist, und in der Tat konnen wir Beobachtungen mitteilen, die vielleicht nach einer anderen Richtung weisen. Wir ziehen es deshalb vor, unsere Schlüsse nur dahin zu formulieren, daß die Substanzen der untersuchten homologen Reihen in lebenden Zellen reversible physikalische¹ Zustandsanderungen erzeugen, deren Natur aber zunachst nicht naher zu prazisieren.

T.

Die Beeinflussung der Oxydationsprozesse durch Substanzen homologer Reihen ist bisher an Echinideneiern und roten Vogelblutzellen studiert worden² Es ist nicht ohne Interesse, wie weit die hier gewonnenen Resultate verallgemeinert werden dürfen, und wir haben deshalb die Versuche auf moglichst verschiedene Zellarten ausgedehnt, namlich Bakterien (Vibrio Metschnikoff. Bacill typhi abdom, Staphylokokken), Hefen, Spermatozoen von Fischen, Thymuslymphocyten von Kalbern und schließlich Leberzellen³ von Froschen und Mausen Überall stießen wir auf ganz ahnliche Beziehungen, eine Versuchsreihe mit Vibrio Metschnikoff, die genau ausgearbeitet wurde sei hier mitgeteilt

Die Oxdyationsgeschwindigkeit wird durch folgende Konzentrationen um 30-70 % vermindert

	Gewichtsprozente	Gramm-Molekule pro Liter	
Methylurethan	5,0	0,67	
Athylurethan	3,5	0,4	
Propylurethan	1,0	0.097	
Butylurethan (180)	0,5	0,043	
Phenylurethan	0,05	0,003	
Dimethylharnstoff (asym)	8,0	0.91	
Diathylharnstoff (symm)	2,0	0,17	
Phenylharnstoff	0,25	0,018	

¹ Anderungen in der Verteilung der Molekule und nicht innerhalb der Molekule selbst

² Warburg, O loc cit und ferner Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. **66**, 305

³ Die Versuche, mit denen Herr Dr. Usui aus Japan beschäftigt ist, werden mit intakten Leberlappchen angestellt.

Diese Hemmungen, die teils zahlenmaßig mit den für rote Blutzellen gefundenen übereinstimmen, waren, mit Ausnahme der Diathylharnstoffhemmung, vollstandig reversibel

Experimente uber Atmungsgeschwindigkeit in Bakterien werden etwas kompliziert durch die rasche Vermehrung dieser Zellen. In der von uns gewahlten Anordnung konnte genau unterschieden werden zwischen Hemmung der Oxydations- und Hemmung der Zellteilungsgeschwindigkeit (siehe method. Teil I).

II.

Im Laufe der letzten 20 Jahre ist wohl die Mehrzahl der sichtbaren Lebenserscheinungen auf ihr Verhalten gegen Substanzen homologer Reihen, besonders gegen solche der aliphatischen Alkoholreihe, gepruft worden; durchweg fand man die Zunahme der Wirkungsstarke mit wachsender Zahl der (unverzweigten) Kohlenstoffatome¹

Als nun unsere Versuche ergaben, daß die Oxydationsprozesse in lebenden Zellen nach der gleichen Regel reversibel sistiert werden, war unser erster Gedanke, daß damit die Ursache dieser merkwurdig allgemeinen Gesetzmaßigkeit aufgedeckt sei, werden doch die meisten Lebensvorgänge, wenn man die Oxydationsprozesse durch Entziehung von Sauerstoff zum Stillstand bringt, reversibel gehemmt². Es wurden deshalb Messungen der Oxydationsgeschwindigkeit in narkotisierten Zellen vorgenommen. Das unerwartete Resultat war, daß eine Zelle

² Siehe auch Mansfeld, Pflugers Arch. f d ges Physiol 129, 69 und 148, 175, der an eine Löslichkeitserniedrigung für Sauerstoff in den Lipoiden denkt, wodurch der Sauerstoff langsamer in die Zellen hineindiffundieren soll. Diese Theorie steht in striktem Widerspruch zu der Tatsache, daß die Oxydationsgeschwindigkeit in weiten Grenzen vom Sauerstoffdruck unabhangig ist.

¹ Die ausfuhrlichsten Arbeiten sind die von Hans Meyer und Overton aus den Jahren 1899—1901; loc. cit — Abgesehen davon für Saugetiere Joffrov u Serveaux: Arch de méd exp 1895 — Baer Pflugers Arch f. d. ges Physiol 1898, S. 283 — Fische und Amphibien Picaud Cpt rend. 124 — Bradbury Brit med journ. 1899, S. 4 — Cololian Journ de physiol et de pathol gén 1901, S. 535 — Entwicklung von Bakterien. Wirgin Zeitschr f. Hyg. u. Infektionskrankh. 46, 149. 1904 — Entwicklung der Seeigeleier Fuhner Arch f. exp. Pathol. u. Pharmakol. 52, 69. 1905. — Heliotropismus von Daphmen und Copepoden: Loeb, J. Biochem. Zeitschr. 23, 93. 1910. — Sensible Nervenendigungen Rather Dissertation Tubingen 1905 — Lokalanasthesie Gros. Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmakol. 62, 379. 1910. — Herzschlag Vernon Journ of physiol. 48, 325. 1911. — Hemmung der Hamolyse Walbum Zeitschr f. Immunitatsforsch. u. exp. Therapie. Orig. 7, 544. — Anhangsweise seien erwähnt Hamolyse Wirgin: Zeitschr. f. Hyg. u. Infektionskrankh. 46, 149. 1904. — Fuhner u. Neubaue: Arch. f. exp. Pathol. u. Pharmakol. 56, 333. 1907. — Czapek. Oberflächenspannung der Plasmahaut. Jens. 1911. (bei G. Fischer.)

ın tiefer Narkose — das befruchtete Echinidenei bei vollig aufgehobener Furchung — einen fast unveränderten Sauerstoffverbrauch zeigte¹

Allerdings war der Sauerstoffverbrauch nicht ganz unverandert, und der Einwand, daß nur ein kleiner Bruchteil der Oxydationsprozesse in ursachlichem Zusammenhang mit der Zellteilung stande, blieb bestehen Wir haben deshalb die Frage in anderer Weise zu entscheiden gesucht, namlich durch Beeinflussung von Lebensvorgangen, deren Unabhangigkeit von der Sauerstoffatmung erwiesen ist. Es wurde untersucht, durch welche Konzentrationen der folgenden Substanzen Vermehrung von Hefezellen bei Abschluß von Sauerstoff stark gehemmt wird Es ergaben sich die Zahlen (method Teil II)

Wir finden also auch hier dieselbe Regel. Zunahme der Wirksamkeit beim Aufsteigen in einer homologen Reihe

Unser Resultat war nach einer Arbeit von Regnard² recht wahrscheinlich, nach der die Garung in lebenden Hefezellen durch homologe Alkohole nach der gleichen Regel gehemmt wird. Für die anaerob sich teilende Hefezelle ist die Garung die Energie liefernde chemische Reaktion, und so war jedenfalls sicher, daß bei den von Regnard angegebenen Konzentrationen keine Vermehrung mehr stattfinden konnte (womit allerdings nur eine Grenze für die anaerobe Vermehrungsmoglichkeit gesteckt war)

III.

Die biologisch wichtigen Lipoidsubstanzen der Zelle werden in der Regel als organisiert zu lipoiden Membranen angenommen und im speziellen ist ihre Rolle für chemische Vorgange dahm gedeutet worden, daß der Zusammentritt reaktionsfahiger Stoffe in der Zelle durch diese Membranen behindert oder befordert wurde³

Nicht allem um diese Auffassung auf ihre Richtigkeit zu prufen, sondern um überhaupt zu entscheiden ob unsei Wirkungsgesetz in irgendeinem Zusammenhang mit der Struktur der Zelle steht, haben wir die Beeinflussung der alkoholischen Garung studiert, als einer Reaktion, die auch getrennt von der Zelle, normalerweise aber innerhalb der Zelle vor sich geht

¹ Warburg, O: Zeitschr. f. physiol. Chem. 66, 305.

² REGNARD Cpt. rend. des séances de la soc. de biol. 9 sér., 10, 171. 1889.

Z. B. E. Buchner: Die Zymasegärung, S. 171. Munchen u. Berlin 1903.
 Warburg, Substanz.

Daß Unterschiede in dem Verhalten von Zellgarung und zellfreier Garung gegen verschiedene Substanzen, wie Toluol, Chloroform, Thymol, existieren, hat Buchner¹ bald nach Entdeckung der zellfreien Gärung festgestellt. Die drei für Fermentstudien am haufigsten verwendeten Substanzen sind sehr schwer losliche Körper, die etwa mit den Endgliedern unserer homologen Reihen korrespondieren. Da sie auf die zellfreie Garung kaum oder gar nicht wirken, war in der Tat zu erwarten, daß unser Wirkungsgesetz für die zellfreie Garung nicht gelten würde.

Diese Vermutung hat sich durchaus nicht bestatigt. Hohere Glieder einer homologen Reihe wirken auf die Preßsaftgarung starker hemmend als niedere

Die folgenden Substanzen wurden auf ihre Fahigkeit, die Zymasegarung zu hemmen, gepruft, die Wirkungsstarke wachst sehr erheblich in der Richtung der Pfeile, in ganz ahnlichem Umfang, wie wir es bisher für Hemmung chemischer Reaktionen in lebenden Zellen konstatieren konnten

Urethane. Alkohole . Athylurethan Methylalkohol Propylurethan Äthylalkohol ↓ Butylurethan (180) Propylalkohol Butylalkohol (180) Amylalkohol (Garungs-) Natrale. Ketone: Acetonitril Aceton Propionitril Methylpropylketon Valeronitril (180) ↓ Methylphenylketon

Beispielsweise wirkt eine funffach normale Methylalkohollosung schwacher als eine $^2_{10}$ normale Amylalkohollosung usw (Genaueres siehe methodischer Teil III)

Im Anschluß daran mussen wir eine, wie uns scheint, wichtige Beobachtung erwähnen. Mischt man namlich Hefepreßsaft mit den Substanzen der angeführten Reihen, so sieht man, daß die Fähigkeit, Niederschlage hervorzurufen, in ganz ausgesprochener Weise beim Autsteigen in der Reihe wachst. Die Niederschlagsbildung, von der wir sprechen, ist nicht etwa geringfugig, sondern die vorher durchsichtige und nur wenig opake Flussigkeit wird ganzlich undurchsichtig und erscheint in auffallendem Licht weiß

Die Unterschiede in der "fallenden Kraft" der verschiedenen Substanzen sind von der gleichen Großenordnung wie die Unterschiede in der Wirkung auf lebende Zellen

į

¹ loc. cit — Siehe auch Hans Euler u Sixten Kullberg Über das Verhalten freier und an Protoplasma gebundener Hefeenzyme Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem 73, 85.

Die absoluten Werte der niederschlagsbildenden Konzentrationen liegen nicht sehr weit über denen, die zur Hemmung der Oxydationsvorgange in lebenden Zellen notig sind, sondern fallen teilweise mit diesen zusammen¹. Wir stoßen hier also auf eine sichtbare Veranderung in dem flussigen Inhalt des Zelleibes unter dem Einfluß chemisch indifferenter Substanzen, eine Veranderung, deren Zusammenhang mit chemischen Reaktionsbeeinflussungen jedenfalls sehr anschaulich sein durfte

Auf Niederschlagsbildung im Hefepreßsaft unter dem Einfluß antiseptischer Substanzen, Sublimat, Chloroform, Phenol, Chloralhydrat, ist von E Buomner und seinen Mitarbeitern² haufig hingewiesen worden. Nicht bekannt aber war bisher der Zusammenhang der Niederschlagsbildung mit unserem Wirkungsgesetz

Die Beobachtungen erinnern an die Theorie von CLAUDE-BERNARD³, nach der "Semi-Koagulationen" Ursache der Narkose sein sollten Overton hat diese Hypothese nicht vollig abgelehnt, sich ihr für die basischen Substanzen und Oxybenzole angeschlossen, für die indüfferenten Stoffe jedoch der CLAUDE-BERNARDschen Hypothese seine Lipoidtheorie gegenübergestellt Beide Theorien wurden gewissermaßen vereinigt von Hober⁴, der als Vorbedingung eine bestimmte Ansammlung in den Lipoiden ansieht, die dann weiterhin eine Verdichtung der Kolloide zur Folge haben sollte

IIIa.

Die Versuche mit Hefepreßsaft beweisen, daß Beeinflussungen biochemischer Reaktionen in einer strukturlosen Flussigkeit von der gleichen Regel beherrscht werden konnen wie in der lebenden Zelle. Wir haben uns weiter gefragt, ob die Lipoidstoffe der Zelle es sind, durch deren Zustandsanderung die Hemmungen hervorgerufen werden, oder ob die Regel auch gilt, wenn eine Beteiligung von Lipoidstoffen nicht angenommen zu werden braucht

Die sichtbaie Niederschlagsbildung ist von einer ganzen Anzahl Faktoren abhangig, wir beabsichtigen, den für uns wichtigsten Faktor, die Zusammenballung der Teilchen, zu isolieren Uber Fallung von Kolloiden durch Nichtleiter ist bisher wenig bekannt. Spiro bemerkte (Hofmeisters Beitz. 4, 317), daß hohere Alkohole der Fettreihe Huhmereiweiß starker fallen als niedrige. Vgl auch Moorku Roaf Proc. of the roy soc of London, Sei B 74, 382, 77, 86—Brunton and Martin Journ of physiol. 12, 1—Schork Biochem. Zeitschi. 37, 426.

² Buchner, E, H Buchner i M Hahn Die Zymasegarung — Buchner, E. u. Hoffmann. Biochem Zeitschr 4, 227 — Duchacek, Franz Biochem Zeitschr. 18, 211

³ CLAUDE-BERNARD Leçons sur les Anesthésiques, Cinquième Leçon Paris 1875

⁴ Hober: Physikalische Chemie der Zelle. 1911, S 490.

Wenn man Hefezellen in Aceton eintragt, sie dann absaugt und mit Ather und Aceton wascht, so resultiert ein steriles Pulver, das sehr kraftige Garwirkung zeigt. Diese sogenannte Acetondauerhefe, deren Darstellung von Albert, Buchner und Rapp¹ angegeben wurde, bildet ein geeignetes Objekt zur Prufung unserer Frage, da durch die Behandlung mit Aceton und Äther die Lipoide wohl großtenteils ausgelaugt werden. Wir haben gefunden, daß die Garwinkung der Acetondauerhefe nach der gleichen Regel gehemmt wird; als Belege seien die Konzentrationen einiger Stoffe angefuhrt, die eine fast vollständige Garungshemmung² bewirken

Substanz	Gowichtsprozente	Gramm-Molekule pro Later
Methylalkohol	 mehr als 16	mehr als 5,0
Athylakohol .	16	3.5
Propylalkohol (n).	8	1,3
Butylalkohol (180)	 4	0.54
Amylalkohol (Garungs-)	2	0,23
Aceton	 16	2,8
Methylpropylketon	4	0.47
Acetonitril	8	2,0
Propionitril	4	0,73
Methylurethan .	 10	2,1
Athylurethan .	6	0.68
Propylurethan	3	0.28

TV.

Auf die Bedeutung der Verteilung einer Substanz zwischen Zellen und umspulender Flussigkeit ist zuerst von Ehrlich hingewiesen worden. Hans Meyer und Overton³ haben dann in ihrer berühmten Theorie der Narkose die Zellbestandteile, in denen eine große Zahl von Stoffen fixiert oder angereichert werden mussen, um zu wirken, ehemisch charakterisiert, so daß es möglich sein sollte, aus bekannten physikalischehemischen Eigenschaften einer Substanz ihre Wirkungsstarke vorauszusagen.

Die Theorie sagt nicht, daß z B Aceton deshalb narkotisch wirkt, weil es sich in den Gehirnlipoiden anhauft, sondern nur Ein hoher molekulares Keton wirkt deshalb starker als Aceton, weil von dem ersten bei gleichen Konzentrationen in der umspulenden Losung sich mehr

¹ Albert, R, E Buchner u R. Rapp. Ber. d dtsch. chem Ges 35, 2376. 1902. — Buchner u. Hahn: Die Zymasegarung S. 247

² 2 g Acetondauerhefe + 10 ccm einer 10 proz. Rohrzuckerlosung wurden bei 30 eine Stunde digenert. Von dieser Suspension wurden Proben mit oder ohne Zusatz der hemmenden Substanzen zwei bis drei Stunden bei 30 in Eudiometerrohrehen beobachtet.

³ loc cit.

in den Zellipoiden befindet als von dem letzten Will man demnach nicht ganz enorm hohe Teilungsverhaltnisse für stark wirksame Substanzen annehmen, so ware zu erwarten, daß von Korpern, wie Aceton und Äthylalkohol stets weniger, von Korpern, wie Hypnon, Phenylurethan usw., stets mehr in den Zellipoiden und demnach auch in der ganzen Zelle ist als in der umspulenden Losung

Damit stehen nun die wenigen Bestimmungen, die bisher nach dieser Richtung ausgeführt wurden, nicht in Einklang. Zwar fanden Pohl¹ mehr Chloroform, Hedin² mehr Äther und Saureester in den Zellen als in der umspulenden Flüssigkeit, andererseits aber wurde das gleiche für schwach wirksame Substanzen, wie Aceton (Hedin² und Archangelsky³) und Alkohol (Gréhant⁴), gefunden und nach Hedin² verteilen sich Methylalkohol und Amylalkohol gleichmaßig auf Zellen und umspulende Salzlosung

Eine weitere Unsicherheit, auf die von Hans Meyer und Overton selbst hingewiesen wurde, besteht in der haufig doch sehr erheblichen Divergenz der tatsachlichen Wirkungsstarken mit den aus dem Teilungsverhaltnis berechneten. Um ein Beispiel herauszugreifen, mußte Isobutylalkohol 180 mal so stark wie Athylalkohol wirken. Er wirkt aber nur 3- bis 4 mal so stark. Die Erklarung sehen die Begrunder der Lipoidtheorie darin, daß wir die Losungseigenschaften der Zellipoide nicht kennen.

Zum Teil die hier bestehenden Abweichungen und Widersprüche waren es, die uns veranlaßten, Verteilungsmessungen mit lebenden Zellen anzustellen⁵ Untersucht wurde die Verteilung folgender Substanzen Methylalkohol, Athylalkohol, Propyalkohol, Isobutylalkohol, Amylalkohol, Methylurethan, Diathylharnstoff, Butylurethan, Phenvlurethan, Methylphenylketon, Aceton, Thymol, Formaldehyd und Blausaure Als Material wurden rote Vogelblutzellen benutzt, die in moglichst konzentriertei Suspension, suspendiert in einer 0,9% igen Nathiumschloridlosung, vermischt wurden mit einer 0,9% igen Nathiumschloridlosung, die die zu prutende Substanz enthielt. Bei leichtloslichen Substanzen bestimmten wir die Verteilung, wie Hedin⁶, durch Messung des Gefrierpunkts vor und nach dem Vermischen. Bei den schwerloslichen -- es handelte sich um wenige Kubikzentimeter außerst

¹ Arch f exp Pathol u Pharmakol 28, 239 1891

² Pflugers Arch t d ges Physiol 68, 229

³ Arch. f exp Pathol u Pharmakol 46, 347 1901 ⁴ Cpt. rend des séances de la soc de biol 1899, p 746

⁵ Wie weit die Verteilung, als ursachlicher Faktor, für die chemischen Reaktionsbeeinflussungen in Betracht kommt, ist eine Frage, von der wir hier ganz absehen.

⁶ loc cit.

verdunnter Lösungen - standen geeignete ehemische Methoden nicht zur Verfugung Wir gingen deshalb so vor, daß wir aus der Atmune der Zellen, die wir zum Verteilungsversuch benutzten, die Konzentrationen der Substanzen in der umspulenden Flüssigkeit berechneten. Im einzelnen gestaltet sich die Methode, die einer allgemeinen Anwendung fahig erscheint, folgendermaßen 2,5 ccm einer Zellsuspension werden in drei bekannten Konzentrationen einer Substanz mit großen Mengen Lösung bis zum Gleichgewicht gewaschen und schließlich auf 5 cem aufgefullt. Weiterhm werden 2,5 com derselben Suspension mit verschiedenen Mengen einer Losung vermischt, die die betreffende Substanz in bekannter Konzentration enthält. Die Mischungen werden dann zentrifugiert und die Zellen gleichfalls auf 5 cem gebracht, wobei zu beachten ist, daß zum Auffullen die durch Zentrifugieren gewonnene uberstehende Flüssigkeit benutzt werden muß Wir haben dann schließlich sechs Rohrchen, alle gleiche Zellmengen im gleichen Volumen enthaltend, die Konzentrationen der zu prufenden Substanzen in der umspulenden Flussigkeit sind für die ersten drei Rohrchen bekannt, für die letzten drei unbekannt Man bestimmt nun in allen sechs Rohiehen den Sauerstoffverbrauch, der, wie anfangs erwahnt, durch die Konzentration der hemmenden Substanz in der umspulenden Flussigkeit definiert ist, und erhalt drei Atmungsgroßen bei bekannter, drei bei unbekannter Konzentration, aus diesen Daten sind die unbekannten Konzentrationen durch Interpolation berechenbar (siehe Versuche Nr IV)

Ein großer Vorteil der Methode ist u a der, daß die Verteilung bei denjenigen Konzentrationen bestimmt wird, bei denen die Stoffe wirken, daß man nicht notig hat, großere Konzentrationen als die wirksamen zu benutzen, weil solche die Zellen meist toten. Die Verteilungen sind also alle an lebenden Zellen gemessen. Das Resultat war tolgendes

- l Garungsamylalkohol und Isobutylurethan verteilen sich etwa gleichmäßig über Zellen und Salzlosung. Dazu sei bemerkt, daß diese beiden Substanzen etwa in gleicher Konzentration die Oxydationsprozesse hemmen
- 2. Substanzen von geringerer Wirkungsstarke als Amylalkohol wurden von den Blutzellen in geringerer Menge aufgenommen. I Volumen Zellsuspension enthielt weniger von diesen Substanzen als I Volumen Salzlosung. Dies wurde festgestellt für Methyl-, Athyl-, Propyl-, Butylalkohol, Methylurethan, Diathylharnstoff, Aceton. Von diesen wird der starker wirksame Butylalkohol reichlicher von den Zellen aufgenommen als der schwacher wirksame Äthylalkohol.
- 3. Von indifferenten Substanzen, die starker wirken als Amylalkohol, wurden gepruft Methylphenylketon, Phenylurethan und Thymol Diese drei Korper haufen sich sehr stark in der Zelle an 1 Volumen

Zellsuspension enthalt im Gleichgewicht bedeutend mehr als I Volumen Salzlosung. Bei Konzentrationen, die die Oxydationsprozesse um 50% hemmen, finden wir von Methylphenylketon zweimal, von Phenylurethan dreimal, von Thymol neunmal so viel in der Suspension als in der Salzlosung Etwa 50% Oxydationshemmung wird bewirkt durch 12 Millimole Methylphenylketon pro Liter, 3 Millimole Phenylurethan und 0,5 Millimole Thymol

4. Als Reprasentanten von Korpern, deren Wirkungsmechanismus von dem der indifferenten Stoffe abweicht, seien angefuhrt Formaldehyd und Blausaure Beide haufen sich stark in der Zelle an

Stellen wir einige Resultate zusammen, so laßt sich eine Reihe bilden aus 6¹ Substanzen, die mit der am schwachsten wirkenden anfangt und mit der am starksten wirksamen endigt Methylalkohol — Butylalkohol — Amylalkohol — Methylphenylketon — Phenylurethan — Thymol Je stärker ein Glied dieser Reihe wirkt, um so mehr davon finden wir im Gleichgewicht in der Zelle² Selbstverstandlich durfen Substanzen, wie Blausaure und Formaldehyd, in solche Reihen nicht hineingenommen werden

Wir sehen ferner, daß unsere Versuche, wie wir erwarteten, die Angaben anderer Autoren über Anhaufung von Aceton oder Äthylalkohol nicht bestatigen konnen

Was die Lipoidtheorie anbetrifft, so ist hervorzuheben, daß keine einzige Messung gegen sie spricht, daß vieles sogar ausgezeichnet zu stimmen scheint. So ist beispielsweise das Teilungsverhaltnis für Amylalkohol zwischen Salzlosung und Zellipoiden in unseren Zellen = 1 Im Sinne der Meyer-Overtonschen Theorie muß dann das Teilungs-

verhaltnis des Butylalkohols, das für $\frac{\text{Ol}}{\text{Wasser}}$ von Overton mit 6 angegeben wird, für $\frac{\text{Zellipoide}}{\text{Wasser}}$ kleiner als 1 sein, und in dei Tat finden wir weniger Butylalkohol in der Zelle als in der Salzlosung

Wenn man das Volumen der hpoiden Phase³ in der Zellsuspension kennen wurde, so konnte man sogar zahlenmaßige Beziehungen zwischen Wirkungsstarke und Konzentration in den Lipoiden suchen. Der Weg zur Berechnung des Lipoidvolumens ware etwa folgender. Das Teilungsverhaltnis des Amylalkohols für Zellipoide. Salzlosung ist, wie wir sahen, etwa. I. dann mußte nach der Lipoidtheorie das entsprechende Teilungsverhaltnis des Methylalkohols, berechnet nach den Overscheiden.

¹ Die ubrigen Substanzen haben zu ahnliche Loslichkeiten, als daß Unterschiede mit unsern Methoden sieher feststellbar waren

² Dies gilt nur für einen bestimmten Konzentrationsbereich, denn siehe Thymol.
³ Wir berühren das hier nur beilaufig, weil es sich um Tatsachen handelt, die für die narkotische Wirkung, wahrscheinlich aber nicht für die chemischen Reaktionsbeeinflussungen in Betracht kommen

Tonschen Wirkungsstarken, ca 20 mal so klein sein, diese geringe Menge Methylalkohol, die in die Lipoide hineingeht, laßt sich für unsere Frage vernachlassigen. Mischen wir nun 10 ccm Methylalkohol-Salzlosung mit 10 ccm Zellsuspension, so nimmt die Konzentration des Alkohols so ab, als ob mit 7,7 ccm und nicht mit 10 ccm verdunnt worden ware. Das Volumen der lipoiden Phase ware demnach 10-7.7=2.3 ccm in 10 ccm unserer Zellsuspension

Eine Konsequenz ist z. B. folgende Da das Lipoidvolumen nur etwa den funften Teil der Zellsuspension ausmacht und es sich darum handelt, Konzentrationsunterschiede in diesem Bruchteil des Volumens festzustellen, so war zu erwarten, daß wir mit Hilfe unserer Methoden nur große Konzentrationsunterschiede in der Lipoidphase wurden feststellen konnen Berechnet man sich diese Konzentrationsunterschiede aus den Wirkungsstarken, so ergibt sich, daß mit unsern Methoden für Aceton, Athylalkohol, Methylalkohol, Propylalkohol und Methylurethan annahernd das gleiche Aufnahmevermogen gefunden werden muß. Das ist, wie aus den Protokollen (s. Versuch IV) hervorgeht, tatsachlich der Fall

Als Einwand gegen diese Betrachtungsweise konnte man geltend machen, daß die Loslichkeitsbeeinflussungen durch Kolloide und andere Zellbestandteile nicht hinreichend bekannt und moglicherweise recht erheblich sind. Das ist unwahrscheinlich erstens nach den Messungen von Christian Bohr, der die Loslichkeiten von Stickstoff und Sauerstoff im Serum denen in einer physiologischen Kochsalzlosung sehr ahnlich fand; zweitens auf Grund der soeben mitgeteilten Messungen; andernfalls namlich mußte man annehmen, daß die Zellbestandteile der waßrigen Phase die Loslichkeit von Korpern, die in Lipoiden schwer loslich sind, erniedrigen, die der anderen aber erhöhen?

Storender fur Berechnungen ist zweifellos der Einfluß der Adsorption bei Stoffen, die in kleiner Konzentration wirken. Die Adsorption namlich wird hier prozentisch in Betracht kommen, weil bei kleinen Konzentrationen relativ mehr adsorbiert wird, und weil die starker wirksamen Stoffe auch zu den starker adsorbierbaren gehoren. Diese Verhaltnisse finden ihren Ausdruck in unseren Messungen, nach denen sich Aceton, Methylalkohol usw. bei den für die Oxydationshemmung in Betracht kommenden Konzentrationen nach dem Henryschen Gesetz verteilen, während man bei Korpern, die in kleiner Konzentration wirken, erhebliche und, wie wir glauben, sehr interessante Abweichungen beobachtet (siehe Thymol unter Versuchen IV).

Versuche.

I. Stoffwechselversuche mit Bakterien

Eine 24stundige Agarkultur des Vibrio Metschnikoff wurde in der Regel benutzt. In 10 ccm Bouillon wurden 10 ösen fein zerrieben. Die Suspension kam dann sofort in Eis und konnte den Tag über benutzt werden. — Zur Messung des Sauerstoffverbrauchs wurde etwa 1 ccm dieser Stammsuspension in ein 10 ccm fassendes Rohrchen gefüllt; das Rohrchen hatte auf einer Seite einen eingeschliffenen Glasstopfen, auf der anderen Seite einen Glashahn. Dann wurde Kochsalz-Peptonlösung³ zugegeben, ferner 2 ccm einer konzentrierten Rinderblutkorperchen-

¹ Z. B. Nagels Handb. f. Physiol S 54

² Vergleiche allerdings die sonderbaren Loslichkeitsbestimmungen von Chloroform im Serum, die Moore und Roaf (loc. cit.) mitgeteilt haben

 $^{^3}$ l g
 Pepton Witte, 0,9 g NaCl, gekocht und filtrært Dazu 3 c
em $^{\rm n}/_{\rm 10}$ NaOH. Die Flussigkeit färbt dann Neutral
rot gelb, Phenolphthalein eine Spur rosa.

suspension in Kochsalz¹ und mit Kochsalz-Peptonlosung vollig aufgefullt. Die Kochsalz-Peptonlosung war bei 37° an der Luft geschuttelt worden. Das verschlossene Rohrchen wurde nun eine passende Zeit in einem Wasserthermostaten von 37° langsam gedreht und darauf im wesentlichen, wie für andere Zellen beschrieben, der verschwundene Sauerstoff bestimmt². Eine kleine methodische Modifikation erwies sich als notig, namlich die Bakterien sofort nach Abbrechen des Versuches zu vergiften³. Zu dem Zwecke wurde das Rohrchen geöffnet, mit einer langstieligen Pipette 0,5 ccm einer alkalischen Natriumcyanidlosung unterschichtet, mit einem Tropfen Wasser wieder bis zum Rand gefullt, geschlossen und umgeschuttelt Die alkalische Natriumcyanidlosung war: 28 g Na $_2$ CO $_3$ + 10 H $_2$ O $_3$, NaCN $_3$ O $_4$ 1 g, Wasser 100.

Der Inhalt des Rohrchens wurde dann geschichtet unter 3 ccm einer Saponinlosung: Saponin 0,6 g; NaCl 1,1 g; Wasser 100, etwas Thymol; hierauf, wie fruher beschrieben, weiter verfahren.

Arbeitet man, wie meistens, mit einer Serie von Röhrchen, so wird jedes Rohrchen, nachdem es mit Bakterien, Blut usw angefullt ist, bei offenem Hahn in eine Schale mit Eis gelegt. Erst wenn alle Rohrchen fertig sind, bringt man sie dann gleichzeitig in das Wasserbad bei 37° In gleicher Weise beendigt man den Atmungsversuch stets so, daß man die Rohrchen aus 37° in Eis bringt. Auf diese Weise sind also die Zeiten gut fixiert⁴.

Sollte die Wirkung einer Substanz auf den Stoffwechsel gepruft werden, so wurde sie in NaCl-Peptonlosung aufgelost, die Blutkorperchen wurden dann nicht mit Natriumchlorid, sondern mit Natriumchlorid, in der die betreffende Substanz gelost war, dreimal gewaschen. Die Bakterien wurden nie gewaschen, sondern stets in die Bouillonlosung zugegeben, wobei dann die Konzentration der Substanz in der NaCl-Peptonlosung etwas vermindert wurde. Dies wurde stets in der Angabe der Konzentration berucksichtigt⁵

Als Kontrolle wurde ein Rohrchen ohne Bakterein (also Blutkorperchen — NaCl-Pepton usw.) gleichzeitig bestimmt und der Ausschlag, den dieses Rohrchen am Manometer gab, von samtlichen anderen subtrahiert. (Die Druckverminderung in dem Kontrollrohrchen hat ihre Ursache in der großeren Loslichkeit der Gase bei der Bestimmungstemperatur, als bei 37°, der Sattigungstemperatur Vgl daruber Warburg 1 c) Unter "korrigierten Druckverminderungen verstehen wir im folgenden stets die Werte abzuglich der Blutkontrolle Die Schutteltlaschen hatten, wie früher, ein Volumen von 50 ccm, das Volumen der eingeführten Flussigkeit betrug 13 ccm, so daß die Druckverminderungen in ca 37 ccm auftraten Eine Öse einer 24 stundigen Agarkultur des Vibrio gibt unter diesen Versuchsbedingungen nach halbstundiger Atmung bei 37° ca 50 mm (korrig) Druckverminderung Diese Angabe soll nur einen Anhaltspunkt für die Großenordnung geben, verglichen werden darf naturlich nur die Atmung desselben Materials, derselben Suspension

Bei Versuchen mit Zellen, die sich rasch teilen, ist es eine gewisse Komplikation, daß die neu entstandenen Zellen die Oxydationsgroße vermehren; im

Mehrmals gewaschen in 0,9% NaCl

² Warburg, O · Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem

³ Weil sie andernfalls wahrend der Sauerstoffbestimmung weiteratmen.

⁴ Das Vergiften mit Cyanid nimmt man zweckmäßig erst vor, wenn die Rohrchen im Eis schon abgekuhlt sind.

⁵ Substanzen, die sich in Zellen anhäufen, kamen nicht zur Verwendung, so daß sich die Konzentrationen ohne Fehler angeben ließen

allgemeinen kann also eine Anderung im Sauerstoffverbrauch nicht nur von einer direkten Oxydationsbeeinflussung, sondern auch von einer Vermehrungshemmung herruhren. Wir wahlten deshalb die Versuchszeiten so kurz wie möglich, durchschnittlich 25 Minuten. Innerhalb dieser Zeit kommt, unter den angegebenen Bedingungen, die Vermehrungshemmung nicht in Betracht, wie wir uns durch zahlreiche Versuche überzeugt haben. In einer Stunde kommt die Vermehrung sehon deutlich, in 1% Stunden sehr deutlich in Betracht Dieselbe Suspension z. B., die in 30 Minuten eine Atmung von 57 mm zeigte, ergab eine Atmung von 94 mm, nachdem sie 1% Stunde bei 37° gehalten war.

Der Vorrat an Sauerstoff entspricht unter unseren Bedingungen in einem Rohrchen etwa 230 mm; d. h wenn aller Sauerstoff verbraucht wurde, so erhielte man bei der Bestimmung eine Druckverminderung von 230 mm. Wir wahlten die Mengen so, daß in den 25 Minuten Druckverminderungen nicht über 100—120 erhalten wurden, so daß also am Ende des Versuchs überschussiger Sauerstoff stets noch vorhanden war

Durch besondere Kontrolle haben wir uns überzeugt, daß der Sauerstoffverbrauch im Blut, das zu Beginn des Versuchs nur zur Halfte gesattigt ist, dem Sauerstoffverbrauch in gesattigtem Blut gleich ist.

Eine Salzlosung, frei von organischen Substanzen, in denen die Atmung nicht sehr erheblich absinkt, haben wir bisher nicht gefunden. Dieselbe Suspension, die in NaCl-Pepton, in 25 Minuten, die Atmung 63 ergab, zeigte in NaCl allein nur die Atmung 24.

Um zu prufen, ob eine Atmungshemmung reversibel ist, wurde z B 0,5 ccm der Bakteriensuspension, die in Eis war, mit 0,5 ccm einer NaCl-Peptonlosung vermischt; die Peptonlosung enthielt die Substanz in einer solchen Konzentration, daß nach dem Vermischen eine Atmungshemmung von 50% zustande kam. Diese Suspension wurde 30 Minuten bei 37° gehalten und gedreht und dann mit Kochsalzpepton und Blutkorperchen auf 10 ccm aufgefullt, so daß die Konzentration der betreffenden Substanz jetzt nur noch ein Zehntel der atmungshemmenden, d. h. eine unwirksame war Gleichzeitig wurden 0,5 ccm der Stammsuspension in gleicher Weise auf 10 ccm gebracht mit Blut und NaCl-Pepton (Der NaCl-Peptonlosung war zur Sicherheit die betreffende Substanz in so geringer Konzentration zugesetzt, daß die Menge derselben in beiden Rohrchen die gleiche war.) Wir hatten dann also zwei Rohrchen, die sich nur dadurch unterschieden, daß die Vibrionen in dem einen 30 Minuten bei auf die Halfte verminderter Oxydationsgroße, bei 37°, gelebt hatten

Wenn die Atmungshemmung 50% betragt, so ist die Vermehrungshemmung in der Regel starker, so daß also auch bei dieser Anordnung die Vermehrung die Versuchsresultate nicht trubt

Bersprele.

(p = korr. Druckverminderung; v = Volumen, in dem die Druckverminderung auftrat; t = Temperatur wahrend der Gasbestimmung.)

Substanz	Atmungszeit in Minuten	Gasanalyse
mit 5,0% Methylurethan . ohne mit 3,5% Åthylurethan . ohne mit 1,0% Propylurethan . ohne	30 30 20 20 20 20	$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Substanz	Atmungszeit in Minuten	Gasanalyse
mit 0,5% Butylurethan . ohne mit 0,05% Phenylurethan . ohne mit 8,0% Dimethylharnstoff . ohne mit 2,0% Diathylharnstoff . ohne mit 0,25% Phenylharnstoff .	25 25 45 45 30 30 30 30 30 30	$egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Prüfung auf Reversibilitat.

Substanz	Atmungszeit in Minuten	Gasanalyse
nach %stundiger Vorbehandlung mit 5,0% Methylurethan . ohne Vorbehandlung . nach %stundiger Vorbehandlung mit 8,0% Dimethylharnstoff .	30	v = 37 $p = 41$ $t = 16v = 37$ $p = 43$ $t = 16v = 37$ $p = 110$ $t = 17$
ohne Vorbehandlung . nach %stundiger Vorbehandlung mit 0,25% Phenylharnstoff . ohne Vorbehandlung . nach %stundiger Vorbehandlung	30 20 20	v = 37 $p = 111$ $t = 17v = 37$ $p = 81$ $t = 17v = 37$ $p = 86$ $t = 17$
mit 0,5% Butylurethan . ohne Vorbehandlung	20 20	v = 37 $p = 90$ $t = 17v = 37$ $p = 86$ $t = 17$

II. Anaerobe Vermehrung der Hefezellen.

Als Material wurden 12—24stundige Bierwurze-Agarkulturen einei gewohnlichen Bierhefe benutzt. Die Kultur verdanken wir dem hiesigen hygienischen Institut. Eine ziemlich konzentrierte Suspension in Bierwurze wurde davon hergestellt.

Funt Flaschen mit dreitach durchbohrten Stopfen wurden hintereinandergeschaltet. Zwei Bohrungen waren tur In- und Ableitung, die dritte tur einen Heber. Die Heber wurden getullt mit Wasser, dann kamen in jede Flasche 30 ccm Bierwurze und 0.5 ccm der Hetesuspension in Bierwurze. Hierauf wurde Wasserstoff aus einer Bombe durchgeleitet, das Gas passieite zunachst zwei Wasserflaschen mit Pyrogallol. Die erste Flasche enthielt reine Bierwurze; in der Bierwurze der vier anderen Flaschen war die zu prutende Substanz in sinkenden Konzentrationen aufgelost. Nach halbstundiger Durchleitung wurde, wahrend der Durchleitung, in 10-ccm-Rohrchen abgefullt, die auf der einen Seite einen Hahn mit Capillare, auf der anderen einen eingeschliffenen Glasstopfen trugen. In diese Rohrchen wurde so eingetullt, daß der Heber auf den Boden reichte, die sauerstofffreie Suspension von unten zustromte und oben mehrere Kubikzentimeter überhefen. Dann wurde luftdicht verschlossen und der Hahn mit einer mit Paraffin gefullten und in Paraffin tauchenden Capillare gefullt.

Nach 10 Stunden bei 25° wurde gut durchgeschuttelt, gleiche Volumina aus jedem Rohrchen kamen in ein graduiertes Rohr und wurden zentrifugiert, bis sich das Volumen nicht mehr anderte. Um Gasbildung während des Zentrifugierens zu

vermeiden, wurde vorher mit Formol vergiftet. Um den Grad der Vermehrungshemmung quantitativ beurteilen zu konnen, wurde eine der Suspensionen, durch die Wasserstoff geleitet war, 11—12 Stunden in Eis gehalten und dann gleichfalls in einem graduierten Rohrchen zentrifugiert. Das aus dieser Suspension erhaltene Zellvolumen entspricht der Vermehrung 0 (im folgenden als Eiskontrolle bezeichnet). Unter Volumina verstehen wir in den nachstehenden Beispielen die abgelesenen Volumina der Zentrifugate:

- 1. Eiskontrolle. 2; Bierwurze: 6; 8% Methylurethan: 4.
- 2. Eiskontrolle. 5; Bierwurze 10; 4% Athylurethan: 6; 2% Athylurethan: 9
- 3. Eiskontrolle: 1; Bierwurze: 3, 2% Propylurethan: 1,5.
- 4. Eiskontrolle: 1; Bierwurze 3½; 1% Isobutylurethan: 1%
- 5. Eiskontrolle. 2; Bierwurze 6; 0,1% Phenylurethan 3%

III.

Der Hefepreßsaft wurde nach der Vorschrift von E Buchner aus untergariger Bierhefe einer Heidelberger Brauerei gewonnen. Die zu prüfenden Substanzen, der Mehrzahl nach Flüssigkeiten, wurden direkt dem Preßsaft unter vorsichtigem Umschutteln zugefügt, nachdem derselbe vorher mit einem Drittel seines Volumens einer 60 proz Rohrzuckerlosung verdunnt worden war. Manche Preßsafte zeigten nur schwache Garwirkung. Wir fugten diesen 0,15% Natriumphosphat hinzu und erhielten dann in Übereinstimmung mit fruheren Autoren recht wirksame Flüssigkeiten Die Mehrzahl der Versuche ist mit phosphatfreiem Preßsaft angestellt Zur Bestimmung der Garkraft benutzten wir die von Buchner empfohlenen Eudsometerrohrchen, beurteslten also die Garkraft aus dem Volumen der entwickelten Kohlensaure Die Preßsäfte wurden vorher meist durch Schutteln an der Luft von der Hauptmenge der aufgelosten Kohlensaure befreit, einige Male, wie das auch Buchner getan hat, ausgepumpt Sowohl die Beeinflussung der Gärkraft als auch das Auftreten der Niederschlage nach Zufugung der Substanzen ist abhangig von der Zeit der Einwirkung Die Beeinflussung der Garkraft ist weiterhin abhangig von der Garkraft des Saftes, so daß exakte Versuche eigentlich nur an demselben Preßsaft gewonnen werden konnen Diese Verhaltnisse wurden so weit berucksichtigt, als verschiedene Substanzen einer homologen Reihe an demselben Preßsaft gepruft wurden. Fur alle aufgeführten Substanzen aber war das naturgemaß nicht moglich, und deshalb haben wir darauf verzichtet, im allgemeinen Teil Zahlen anzugeben Wir erinnern daran, daß im Gegensatz hierzu die Wirkung der Substanzen auf die Oxydationsprozesse in lebenden Zellen eine sehr konstante und im besonderen für eine Zellart unabhangig von der absoluten Oxydationsgroße ist¹

Alle Versuche wurden in einem Wasserthermostaten von 29° ausgeführt; die Versuchsdauer betrug 1—3 Stunden Langere Versuchs-

¹ Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 76.

zeiten hielten wir nicht für zweckmaßig, u. a. weil wir naturgemaß kein Antisepticum zusetzen durften. Die notwendige Kurze der Versuchszeiten veranlaßte uns auch, die nicht sehr exakte Eudiometermethode zu wahlen. Indessen zogen wir Schlüsse nur aus sehr großen Differenzen; unter absoluter Hemmung verstehen wir das Ausbleiben jeglicher Kohlensaureentwicklung in einer Zeit, in der die Kontrolle schon das Doppelte ihres Volumens an Kohlensaure produziert hatte; unter sehr starker Hemmung etwa im Vergleich zur Kontrolle zehnmal so kleine Kohlensaureentwicklung.

Sicher ist es zweckmaßiger, wie Buchner hervorhebt, die zu prufenden Substanzen schon in Wasser gelost zuzusetzen; doch kam es uns in der Regel auf so schwer losliche Flüssigkeiten oder Substanzen an, daß wir gezwungen waren, direkt zum Preßsaft zuzusetzen. Das gleiche taten wir dann mit den leicht löslichen, um einheitlich vorzugehen Wie Buchner am Chloroform, haben auch wir verschiedentlich die Beobachtung gemacht, daß für manche schwer losliche Stoffe eine starkere Wirkung erzielt wird, wenn man mehr hinzugibt, als zur Sattigung notwendig ist. Für dieses merkwurdige Verhalten fehlt uns eine Erklarung, die mechanische Wirkung ungeloster Partikel kommt allem wenigstens nicht in Betracht, da bekanntlich in Gegenwart von ungelostem Toluol starke Garung beobachtet wird Beispiele (stets 2 ccm Preßsaft-Rohrzucker):

- 1 Preßsaft mit 16%¹ Methylalkohol, 16% Athylalkohol. 2% Amylalkohol wurde angesetzt. Nach 2 Stunden bei 30° hatte sich in der Amylalkoholprobe kein Gas gebildet, in der Athylalkoholprobe eine sehr geringe, in der Methylalkoholprobe eine sehr erhebliche Menge Die Amylalkoholprobe war ganzlich opak und undurchsichtig die Methylalkoholprobe nur schwach getrubt
- 2 Preßsaft mit 8% Methylalkohol 08% Methylphenylketon, 1,6% Valeromtril wurde angesetzt Nach 1 Stunde war die Methylalkoholprobe so durchsichtig wie die Kontrolle ohne Zusatz einer Substanz und hatte etwa 1½ cem Kohlensaure entwickelt. In den beiden andern Proben fanden sich nur wenige Zehntelkubikzentimeter Kohlensaure, und das Methylphenylketon hatte eine vollige Trubung hervorgerufen, 1 Stunde spater hatte sich das Verhaltnis nur dahin geandert, daß auch die Valeromitrilprobe sich zu truben begann
- 3 Preßsaft mit 16% Aceton, 8% Aceton und 0,8% Methylphenylketon wurde angesetzt Nach 1 Stunde hatten 16% Aceton und 0,8% Methylphenylketon die Flussigkeit vollig getrubt 8% Aceton dagegen ließ keinen Unterschied gegen die Kontrolle mit reinem Preßsaft er-

¹ Gewichtsprozente.

kennen. Nach 3 Stunden war auch in 8 % Aceton eine Fallung aufgetreten. Kohlensaure hatte sich in 8 % Aceton in erheblichen Mengen entwickelt, dagegen nur wenig in den beiden andern Proben 16 % Aceton und 0,8 % Methylphenylketon ubten also die gleiche Wirkung auf den Preßsaft aus, sowohl was Niederschlagsbildung als auch was Garungshemmung anbetrifft

- 4 Preßsaft mit 6% Äthylurethan, 5% Propylurethan und 3% Propylurethan wurde angesetzt 5% Propylurethan erzeugte sofort eine dicke Fallung, wahrend die beiden andern Proben zunächst unverandert blieben Nach 2 Stunden bei 30° waren auch in 3% Propylurethan und 6% Äthylurethan Fallungen aufgetreten. Die Garungshemmung in 6% Propylurethan war absolut, in den beiden andern hatte sich Gas entwickelt, allerdings bedeutend weniger als in der Kontrolle mit reinem Preßsaft. 6% Äthylurethan und 3% Propylurethan wirken also gleich, sowohl was Niederschlagsbildung als auch was Gärungshemmung anbetrifft
- 5. Preßsaft wurde angesetzt mit 8% Acetonitril, 4% Acetonitril, 16% Aceton, 8% Aceton Nach 1 Stunde hatten 8% Acetonitril und 16% Aceton starke Fallungen erzeugt und nur sehr geringe Kohlensauremengen entwickelt Die ubrigen Proben waren unverandert im Aussehen und zeigten starke Garwirkung.

Derartige Beispiele ließen sich beliebig vermehren, Butylurethan wirkt starker als Propylurethan usw. Vergleicht man die Reihenfolge, in der diese Substanzen die Oxydationen in lebenden Zellen einerseits, die Preßsaftgarung andererseits hemmen, so ist sie ausnahmslos die gleiche

IV

Für Verteilungsversuche muß die Zellsuspension so konzentriert wie moglich sein, weil die Ausschlage bei konzentrierten Suspensionen großer sind Das Volumen der Zellen in unseren Suspensionen betrug etwa vier Funftel des Gesamtvolumens — Die Suspensionsflussigkeit war eine 0,9 proz Natriumchloridlosung, in der die Zellen mehrmals gewaschen waren, vor jedem Zentrifugieren wurde einige Minuten kraftig geschuttelt Die Zellen sollen nach dem Waschen und Schutteln möglichst frei von dissoziabler Kohlensaure sein, andernfalls geht beim Vermischen mit Salzlosung Kohlensaure in merklichen Mengen heraus und kann die Messungen storen Kohlensauredissoziation, geringe und beim Arbeiten mit sehr konzentrierten Suspensionen nie ganz vermeidbare Hamolyse haben uns veranlaßt, von prazisionskryoskopischen Messungen abzusehen und den gewöhnlichen Beckmannschen Apparat zu benutzen Der Fehler beträgt hier etwa ein Hundertstelgrad. Wurden 10 ccm unserer konzentrierten Zellsuspension mit 10 ccm

0,9 proz Natriumchloridlosung vermischt und zentrifugiert, so hatte sich der Gefrierpunkt der überstehenden Flüssigkeit nicht geandert.

Fur alle kryoskopischen Bestimmungen wurden 10 ccm konzentrierte Zellsuspensionen mit 10 ccm 0,9 proz Natriumchloridlosung, der die zu prufende Substanz zugesetzt war, vermischt, ca 5 Minuten¹ vorsichtig bewegt, zentrifugiert und in der überstehenden Flussigkeit die Gefrierpunktserniedrigung bestimmt, die schon vorher für die zugesetzte Flüssigkeit gemessen war. Im folgenden ist die Gefrierpunktserniedrigung vor und nach dem Mischen angegeben. Ist sie nach dem Mischen auf die Halfte² gesunken, so hat sich die Substanz gleichmaßig verteilt Ist sie auf weniger als die Halfte gesunken, so ist weniger in der Zellsuspension als in der umspülenden Flüssigkeit. Das Verhaltnis

Gefrierpunktserniedrigung vor dem Mischen Gefrierpunktserniedrigung nach dem Mischen

ım folgenden als $\frac{C_1}{C_2}$ bezeichnet, ist dann ein anschaulicher Ausdruck für das Aufnahmevermogen der Zellen

 Δ ist die Gefrierpunktserniedrigung, die die betreffende Substanz in der physiologischen Kochsalzlosung hervorbrachte, in Graden

	Sporten II	JOHNALLIOSAI	ig nervorpraente	, in Grade	en
Methylalkohol	$ \begin{array}{l} \text{1 vorher} \\ \text{1 nachher.} \\ \frac{C_1}{C_2} = 1,77, \end{array} $	1,91 1,08	Methylurethan	$egin{array}{l} ext{1 vorher} \ ext{1 nachher}. \ C_1 \ C_2 \ \end{array}$	0,963 0,542
Áthylakohol	Δ vorher Δ nachher $\frac{C_1}{C_2} = 1,72$,	1,94 1,13	Diathy lharnstoff	Δ vorher Δ nachher C_1 = 1.76	0,946 0,542
n-Propylalkohol	Δ vorher Δ nachher. $C_1 = 1.74$	1,27 0,73	Butylurethan a)	\Box vorher \Box nachher $\binom{r_1}{r_2} = 2.3$,	0,194
(180-)Butylakohol	1 vorher 1 nachher $\frac{C_1}{C_2} = 1.8$,	1,02 0,57	b)	1 vorher 1 nachher C_1 C_2 1,9,	0,19 0,10
Amy lalkohol ⁴	1 vorher 1 nachher C_1 $C_2 = 2$	0,360 0,186	L)	J vorher J nachher $\frac{C_1}{C_2} = 2,0$	0,18 0,088

¹ Nach dieser Zeit ist stets Gleichgewicht erreicht, wie wir uns durch mehrere Kontrollversuche überzeugt haben.

3 Gärungs

² Fur die in Betracht kommenden Konzentrationen darf Proportionalität mit den Gefrierpunktsdepressionen angenommen werden.

32

Am ungenauesten wird die Bestimmung für Butylurethan, weil die Löslichkeit dieser Substanz zu gering ist und der Fehler von ein Hundertstelgrad prozentisch schon viel ausmacht Deshalb sind drei Bestimmungen angeführt, als deren Mittel sich etwa 2,1 ergibt

Verteilungsmessung mit der Atmungsmethode

Phenylurethan

- a) 2,5 ccm konzentrierte Zellsuspension in 0,9% NaCl mit 0,1% und 0,05% Phenylurethan (in 0,9% NaCl) bis zum Gleichgewicht gewaschen, eine Kontrollprobe mit 0,9% NaCl ebensooft und ebenso lange gewaschen Dann auf 5 ccm aufgefullt und die Rohrchen in Eis;
- b) eine 0,1proz Phenylurethanlosung (m 0,9% NaCl) mit 2,5 ccm der gleichen Zellsuspension vermischt, und zwar

dann zentrifugiert und auf 5 ccm gebracht (zum Überspulen in die Atmungsglaschen die beim Zentrifugieren gewonnene überstehende Flussigkeit verwendet);

c) 2,5 ccm derselben Suspension mit KCN vergiftet, auf 5 ccm gebracht und die Druckverminderung bestimmt Diese Probe ist die Kontrolle für die O₂-Bestimmung. Genaueres darüber siehe Hoppe-Seylers Zeitschrift für physiologische Chemie Bd. 76

Hierauf kamen die funf Rohrchen (drei von a und zwei von b) gleichzeitig in den Wasserthermostaten von 30°, wo sie 2 Stunden blieben. Der in dieser Zeit verschwundene Sauerstoff wurde genau, wie beschrieben (Hoppe-Seyler Bd 76), bestimmt. Das Volumen der Schuttelflasche war, abzuglich der eingefullten Flussigkeiten, 32 ccm (eingefullt 5 ccm Zellsuspension und 3 ccm Saponin-Ammoniak) Wie immer, sind unter diesen Bedingungen die korrigierten Druckverminderungen ein direktes Maß der Oxydationsgroßen. Es wurde erhalten

Durch Interpolation berechnen sich aus den Zahlen der a-Rohrchen die Konzentrationen in der umspulenden Flussigkeit für die b-Rohrchen und zwar für Nr 1 0,041% und für Nr. 2 0,058%. Das heißt also: Wenn wir 2,5 ccm Zellsuspension¹ mit 5 ccm 0,1% Phenylurethan

¹ Die konzentrierte "Zellsuspension", erhalten durch Zentrifugieren in einer Runneschen Zentrifuge und Abhebern der überstehenden Flussigkeit, hat, wie

vermischen, so ist die Konzentration des Phenylurethans in der umspulenden Flüssigkeit nach dem Mischen nicht 0,07%, wie man bei gleichmaßiger Verteilung erwarten sollte, sondern 0.041%, wenn wir 2.5 ccm Zellsuspension mit 10 ccm 0,1% Phenylurethan vermischen, so ist die Konzentration nach dem Vermischen nicht 0,08%, sondern 0.058% Die Berechnung der Verteilung gestaltet sich nun folgendermaßen weiter

```
Fur Nr. 1. In 5 ccm waren vorher. 5 \times 0,001 g = 0,0050 g , 5 ,, nach dem Mischen: 5 \times 0,00041 g = 0,0021 g 
Verschwunden in 2,5 ccm Zellsuspension = 0,0029 g
```

Im Gleichgewicht sind mithin in 2,5 ccm Zellsuspension 0,0029 g, in 2,5 ccm umspulender Lösung 0,00105 g, also im gleichen Volumen 2,8 mal so viel als in der umspulenden Flussigkeit

In derselben Weise berechnet sich für Nr. 2, daß im Gleichgewicht in 2,5 ccm Zellsuspension 2,8 mal so viel Phenylurethan ist, als in 2,5 ccm umspulender Flussigkeit

Im folgenden sind die Rechnungen nicht in extenso mitgeteilt, sondern nur die Oxydationsgroßen (mit p bezeichnet), die in den bekannten und unbekannten Konzentrationen beobachtet wurden, und schließlich das Resultat der Berechnung, die ganz in der gleichen Weise wie bei Phenylurethan vorgenommen wurde.

Thymol

Bekannte Konzentrationen (dreimal mit 50 ccm gewaschen)

0,015%	p = 10
0,0075%	p = 79
0,0038°o	p = 117
NaCl	p = 141

Unbekannte Konzentrationen

```
1 2.5 cm Zellsuspension 10 cm 0.015\% \mu 125
2 2.5 , -26 , 0.015\% \mu 27
3 2.5 , -43 , 0.015\% \mu 11
4 -4 +43 ... NaCl \mu 145
```

Daraus berechnet sich, daß bei 0.013% in der Außenflussigkeit zirka zweinal so viel im gleichen Volumen Zellsuspension ist, bei 0.0032% aber zwolfmal so viel

In einem zweiten Versuch war das Resultat das gleiche, namlich bei

Bestimmungen des Zellvolumens zeigten, eine sehr konstante Zusammensetzung. Die Kenntnis des Zellvolumens ist für unsere Frage nicht notwendig.

Methylphenylketon.

Bekannte Konzentrationen:

0,2 %	p = 14
0,1 %	p = 113
0,05%	p = 127
NaCl	p = 139

Unbekannte Konzentrationen:

1. 2,5 ccm Suspension + 5,0 ccm 0,2 proz. Keton: p=116 2. 2,5 ,, ,, +10,0 ,, 0,2 proz. ,, p=77 3. 2,5 ,, ,, +10,0 ,, NaCl p=149

Daraus berechnet sich, daß bei 0,104% in der Außenflüssigkeit $1,9\,\mathrm{mal}$ so viel in dem gleichen Volumen Zellsuspension ist, bei 0,14% $1,7\,\mathrm{mal}$ so viel.

Bezüglich der Sauerstoffbestimmungen ist zu beachten, daß bei der hohen Konzentration der Zellen die Formelemente im lackierten Blut atmen, trotz Anwesenheit von $\mathrm{NH_3}$ und Saponin, daß man also nicht zu langsam arbeiten darf. (Vgl. Hoppe-Seylers Zeitschrift für physiologische Chemie Bd. 70, S. 413 und Bd. 76.)

Die Kosten dieser Arbeit wurden teilweise aus einem Stipendium bestritten, das uns aus der Jagor-Stiftung in Berlin zur Verfügung gestellt war.

Über Verbrennung der Oxalsäure an Blutkohle und die Hemmung dieser Reaktion durch indifferente Narkotica.

Von

Otto Warburg.

(Aus der medizinischen Klınık ın Heidelberg.) Mit 2 Abbildungen.

Ordnet man die indifferenten Narkotica erstens aufsteigend nach ihren narkotischen Wirkungsstarken, zweitens aufsteigend nach ihren Teilungskoeffizienten¹ zwischen Öl und Wasser, drittens aufsteigend nach ihrer Capillaraktivitat², so erhalt man ziemlich ahnliche Reihen

Narkotische Wirkungsstarke, Teilungsverhaltms $\frac{Ol}{Wasser}$ und Capillaraktivitat sind also Großen, die ziemlich parallel wachsen. Die Regel gilt nur in ganz roher Annaherung, es besteht nicht im entferntesten der Satz, daß Stoffe von gleicher narkotischer Wirkungsstarke gleiches Teilungsverhaltnis oder gleiche Capillaraktivitat besitzen

Der Parallelismus zwischen narkotischer Wirkungsstärke und Teilungsverhaltnis $\frac{\ddot{Ol}}{Wasser}$ ist das Fundament der Lipoidtheorie, nach

H MEYER und OVERTON tritt dann Narkose ein, wenn die Konzentiation des Narkoticums in den Zellipoiden einen gewissen Betrag erreicht hat Demgegenüber vertritt J Traube seit Jahren die Auffassung daß die Wirkung der Narkotica nicht auf ihrer Lipoidloslichkeit sondern auf ihrer Capillaraktivität berühe

Wie fruher gezeigt wurde³ verlangsamen die inditterenten Narkotica die Oxydationsgeschwindigkeit sauerstoffatmender Zellen, die Konzentrationen die zur Oxydationshemmung erforderlich sind, liegen erheblich hoher als die zur Gehirnnarkose erforderlichen, die Reihenfolge der nach ihren Wirkungsstarken geordneten Stoffe ist für

¹ MEYER, HANS Schmiedebergs Arch 42, 109, und BAUM Schmiedebergs Arch 42, 119; 46, 338 — OVERTON Studien über die Narkose Jena 1901.

² Traube, J. Pflugers Arch f. d ges. Physiol. 140, 109 1911, hier sind auch fruhere Arbeiten Traubes zitiert; ferner Traube. Pflugers Arch f d ges Physiol. 153, 276, 1913

³ WARBURG, O.. Hoppe-Seylers Zeitschr f. physiol. Chem. 69, 452. 1910. Mit späteren Arbeiten zusammengefaßt in ASHER-SPIRO: Ergebn. 14.

Oxydationshemmung und Gehirnnarkose die gleiche. Auch die oxydationshemmenden Wirkungsstarken wachsen also mit dem Teilungs-

verhaltnis $\frac{\ddot{O}l}{Wasser}$ und mit der Capillaraktivitat

Solange wir weiter nichts wissen, als daß die Wirkungsstarken in einem gewissen Parallelismus zu den angeführten Eigenschaften stehen, wird eine noch so häufige Diskussion nicht entscheiden, ob der springende Punkt die Lipoidloslichkeit, die Capillaraktivitat oder moglicherweise eine Eigenschaft ist, auf die bisher die Aufmerksamkeit noch nicht gelenkt wurde. In der Tat wissen wir heute hinsichtlich der Gehirnnarkose nichts, was eine Entscheidung ermoglichte.

Anders steht es mit der Verlangsamung der Oxydationsgeschwindigkeit Ursprünglich auf dem Boden der Lipoidtheorie stehend¹, wurde ich bald durch eine Reihe von Beobachtungen zweifelhaft und schlug deshalb vor², die Entscheidung zugunsten oder ungunsten der Lipoidtheorie zu vertagen Seitdem ist der Mechanismus der Oxydationshemmungen bis zu einem gewissen Grad verstandlich geworden³ Wir wissen heute, daß unter dem Einfluß der Narkotica die Fermente ausgeflockt oder ihre aktiven Oberflachen verkleinert werden Wir wissen weiterhin, daß die Narkotica sich an den Verbrennungsorten der Zelle anteichern, worauf hochstwahrscheinlich die starkere Wirkung der Narkotica auf Fermentreaktionen innerhalb der Zelle berüht Wir wissen endlich, für einige Narkotica wenigstens, daß eine Anreicherung auch nach Entfernung der Lipoide stattfindet alles Tatsachen, die zur Lipoidtheorie nur unter Aufstellung weiterer Hypothesen passen, auf Grund der Traubeschen Auffassung jedoch zwanglos erklart werden können

Ich stehe heute auf dem Standpunkt, daß nicht die Lipoidloslichkeit, sondern die Capillaraktivität diejenige Eigenschaft ist, die die oxydationshemmende Wirkung der Narkotica bedingt. Die Verbrennungen in sauerstoffatmenden Zellen sind Oxydationskatalysen an Oberflachen und werden durch indifferente Narkotica gehemmt, weil sich diese Stoffe an den Oberflachen anreichern⁴ und hier das Adsorptionsmilieu verandern

Im folgenden soll nun em Modell beschrieben werden, an dem sich demonstrieren laßt, wie indifferente Narkotica chemische Um-

¹ Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 69, 452

² Pflugers Arch. f. d. ges Physiol 144, 465 ³ WARBURG, O. in ASHER-SPIRO: Ergebn d. Physiol 1 c

⁴ Diese Oberflachen konnen naturlich aus verschiedenem Material, Eiweiß, Nukleoproteiden, Lipoiden oder anderen Stoffen bestehen, daruber laßt sich heute mit Gewißheit nichts aussagen.

satzgeschwindigkeiten verlangsamen auf Grund ihrer Eigenschaft, an Oberflachen zu gehen Es wird gezeigt werden, daß Oxalsaure bei 38° an der Oberflache von Blutkohle zu Kohlensaure und Wasser verbrennt, und daß die Geschwindigkeit dieser Reaktion in ahnlicher Weise durch indifferente Narkotica verlangsamt wird, wie die Oxydationsgeschwindigkeit in Zellen

Daneben wurden auch andere Oxydationskatalysen auf ihr Verhalten gegenüber undifferenten Narkotica gepruft, besonders auch die Oxydationsbeschleunigung des Lecithins durch Eisensalz, die von Thunberg¹ zuerst beobachtet wurde und nach neueren Feststellungen im Mechanismus sauerstoffatmender Zellen eine Rolle spielt² Eine Beeinflussung der Geschwindigkeit dieser Reaktion durch indifferente Narkotica im Konzentrationen, wie sie biologisch im Betracht kommen. konnte nicht festgestellt werden. Auch dieses negative Resultat ist im Zusammenhang mit unseren obigen Ausfuhrungen bemerkenswert, gehört doch Lecithin zu den wesentlichsten Bestandteilen der "Zelllipoide"

I. Die Verbrennung der Oxalsäure an Blutkohle.

Daß fein verteilte Kohle Oxydationen beschleunigt, ist schon seit langer Zeit bekannt. Zur Demonstration in der Vorlesung empfahl A. W. v. Hofmann³, eine alkoholische Losung von Leukamlin mit Kohle aufzukochen, wobei sofort die rote Farbe des Rosanilins auftritt

Was die Oxalsaure anbetrifft, so teilte Freundlich die Beobachtung mit, daß beim Schutteln einer waßrigen Saurelosung mit Kohle dauernd Saure aus der Losung verschwindet Freundlich knupfte an diesen Befund die Vermutung, daß die Oxalsaure an der Kohleobertlache durch eine chemische Umsetzung" zerstort wurde

Zunachst konnte ich feststellen daß mit Oxalsaure beladene Kohle Sauerstoff verbraucht. Verschiedene Kohlesorten mit gleichen Oxalsaurekonzentrationen im Gleichgewicht verbrauchten sehr verschiedene Mengen Sauerstoff am meisten verbrauchte die Mercksche Blutkohle weniger die Kahlbaumsche Blutkohle. Nicht nachweisbar war eine Sauerstoffzehrung bei Verwendung Kahlbaumschei Kohle aus Rohrzucker. In der gleichen Reihenfolge standen die verschiedenen Kohlepraparate hinsichtlich ihrer Fahigkeit. Oxalsaure zu adsorbieren, wurden gleiche Mengen Kohle zu gleichen Volumma gleichkonzentrierter Oxalsaure gegeben und nach 2 Minuten langem Schutteln die Oxal-

¹ Skandinav. Arch f. Physiol. 24, 90 1910.

² Warburg, O u Meyerhof, O in Asher-Spiro: Ergebn. d Physiol. 1 c.

³ Berlin. Ber 7, 530. 1874

⁴ Capillarchemie S. 163. Leipzig 1909.

saurekonzentrationen in der Lösung durch Titrieren gemessen, so zeigte sich, daß die Rohrzuckerkohle fast nichts, die Kahlbaumsche Blutkohle mehr, die Mercksche Blutkohle bedeutend mehr Saure aus der Lösung fortgenommen hatte Zu allen im folgenden beschriebenen Versuchen wurde die Mercksche Blutkohle (puriss mit Saure gereinigt) verwendet Das Oxalsaurepraparat war von Kahlbaum, die angegebenen Gewichtsprozente beziehen sich auf die wasserfreie Verbindung $\rm C_2H_2O_4$

Um für die Starke der Adsorption und fur die Oxydationsgeschwindigkeit einen Anhaltspunkt zu geben, seien folgende Zahlen angeführt. an 1 g Blutkohle waren, im Gleichgewicht mit einer 0,071 proz waßrigen Oxalsaurelosung, ca 50 mg Oxalsaure (in der Ausdrucksweise Freund-

LICHS. bei einem c von 0,008 Molen pro Liter betrug das $\frac{x}{m}$ 0,56 Millimole) 1 g Blutkohle, im Gleichgewicht mit einer 0,071 proz. Oxalsaurelosung, verbrauchte bei 38° in der ersten Stunde etwa 1,1 ccm Sauerstoff, oder 50 mg Oxalsaure, die sich an 1 g Kohle befanden, verbrauchten in der ersten Stunde etwa 1,1 ccm Sauerstoff.

Die Versuche waren so angeordnet, daß stets 90 mg Kohle durch Waschen auf der Zentrifuge mit einer bekannten Oxalsaurekonzentration annahernd in Gleichgewicht gebracht wurden Bei einer Konzentration von 0,008 Molen genugte dreimaliges Waschen mit 90 ccm Losung Dann wurde in ein kleines graduiertes Zentrifugierglas übergespult, wieder zentrifugiert, die überstehende Flussigkeit bis auf 1 ccm abgehebert, die Kohle aufgewirbelt, die Suspension in das spater beschriebene Bestimmungsglaschen gegossen und das Zentrifugierglas mit 0,5 ccm Oxalsaurelosung nachgespult Die 0,5 ccm Spulflussigkeit kamen gleichfalls in das Bestimmungsglaschen, das also dann 90 mg Kohle in 1,5 ccm Flussigkert enthielt oder 1,5 ccm einer 6 proz Kohlesuspension Bestimmungsglaschen wurde mit dem Manometer verbunden und in den Thermostaten bei ca 38° gehangt, zunachst wurde bei offenem Hahn 10 Minuten geschuttelt, bis Temperaturgleichgewicht eingetreten war und sich die Kohlesuspension mit den Gasen der Luft bei der Versuchstemperatur in Gleichgewicht gesetzt hatte Dann wurden die Hahne geschlossen und die Sauerstoffabsorptionen unter bestandigem Schutteln gemessen

Ich habe anfangs Bedenken gehabt, ob sich mit Kohle, die bekanntlich große Gasmengen aufnehmen und abgeben kann, genaue gasanalytische Versuche anstellen lassen Diese Bedenken waren unbegründet Das ließ sich feststellen durch Kontrollen, in denen mit Wasser gewaschene Kohle (je 90 mg Kohle dreimal mit 90 ccm Wasser) in gleicher Weise auf Sauerstoffzehrung gepruft wurde. Derartige Kohle gab regelmäßig beim Schutteln im Thermostaten eine geringe Druck-

verminderung, die jedoch gegen die Zehrung der mit Oxalsaure beladenen Kohle nicht in Betracht kam 1

Oxydationsgeschwindigkeit und Konzentration.

Setzt man Kohle mit verschiedenen Oxalsaurekonzentrationen in Gleichgewicht, so stoßt man auf die merkwurdige Tatsache, daß, von einer gewissen Grenze an, die Oxydationsgeschwindigkeit mit steigenden Oxalsaurekonzentrationen sinkt In der nachstehenden graphischen Darstellung sind auf der Abszisse die Zeiten in Minuten,

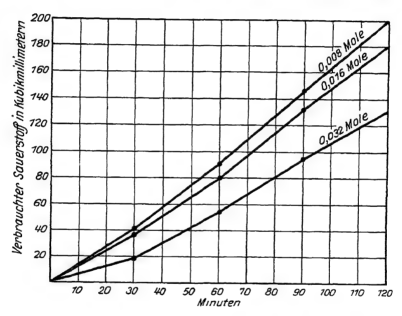


Abb 1 Sauerstoffive rbrauch bei verschiedenen Oxalsaurekonzentrationen 380

auf der Ordinate die verbrauchten Sauerstoffmengen in Kubikmillimetern eingetragen. Man sieht daß der Sauerstoffverbrauch der Oxalsaurekohle nicht linear mit der Zeit wachst sondern daß die Oxydationsgeschwindigkeit im Laufe der ersten Stunde anwachst. Das wurde ganz regelmaßig in mehr als 50 Versuchen beobachtet. Man sieht

¹ Kohle, die nicht in der angegebenen Weise mit Wasser gewaschen, sondern in wenig Flussigkeit suspendiert, eingehängt wurde, zeigte eine etwas starkere Gasaufnahme. In der Tat wird durch das Waschen mit luftgesättigten Flussigkeiten die Kohle mit den Gasen der Luft in Gleichgewicht gesetzt. Bei den hier beschriebenen Versuchen wurde stets, auch bei allen Kontrollen, mindestens dreimal mit 90 ccm gewaschen, bei Verwendung von 90 mg Kohle.

weiterhin, daß bei einer Konzentration von 0,008 Molen (pro Liter) die Oxydationsgeschwindigkeit betrachtlich höher ist als bei einer Konzentration von 0,016 und von 0,032 Molen Dieses Verhalten wurde verfolgt bis zu einer Konzentration von 0,8 Molen pro Liter und eine bestandige Abnahme der Oxydationsgeschwindigkeit beobachtet Eine Erklärung dieses Phanomens kann ich nicht geben, doch sei daran erinnert, daß in einer Oxalsaurelosung außer der undissoziierten Oxalsaure noch Wasserstoffionen und zwei Arten von Anionen vorkommen, daß das Verhaltnis dieser vier Körper bei verschiedenen Konzentrationen ein verschiedenes ist, und daß möglicherweise gegenseitige Adsorptionsverdrängungen eine Rolle spielen

Der Temperaturkoeffizient

Je 90 mg Kohle, die im Gleichgewicht waren mit einer Oxalsaure-konzentration von 0,008 Molen, wurden in 6 proz Suspension bei 37.5° und bei 15,5° 80 Minuten lang geschuttelt Bei 37,5° waren nach dieser Zeit verbraucht 0,120 ccm Sauerstoff; bei 15,5° 0,023 ccm Sauerstoff Für die Temperaturdifferenz von 22° ist also das Verhaltnis der Geschwindigkeiten 5,2, woraus sich für das Intervall von 10° ein Koeffizient von 2,1 berechnet

Dieser Wert ist nur ein Annaherungswert, weil, wie oben erwahnt, die Geschwindigkeiten bei ein und derselben Temperatur nicht ganz konstant sind und aus den Kurven auch keine Konstanten berechnet wurden, mithin die Vorbedingung für eine genaue Bestimmung eines Temperaturkoeffizienten nicht gegeben war. Soweit aber durfte die angegebene Zahl zu verwerten sein, daß die Diffusion als geschwindigkeitsbestimmendes Moment hier ausgeschlossen werden kann. Es ist das übrigens leicht verstandlich, denn die Hauptmenge der Oxalsaure, die in dem System vorhanden ist, befindet sich ja, nach den Adsorptionsmessungen, von Anfang an an der Kohle (von den 5,6 mg Saure, die in 1,5 cem der 6 proz. Kohlesuspension enthalten sind, befinden sich am Anfang des Versuchs 4,5 mg an der Kohle!)

Die Gleichung der Verbrennung

In dem Maße, als Sauerstoff absorbiert wird, entwickelt sich bei der Reaktion Kohlensaure Wurden 90 mg Kohle, die mit einer Konzentration von 0,008 Molen auf die beschriebene Art in Gleichgewicht gebracht waren, in 6 proz Suspension bei 38° 1 Stunde geschuttelt, so waren beispielsweise 0,103 ccm Sauerstoff absorbiert und 0,392 ccm Kohlensaure neu gebildet (Methodik siehe unten). Es sind das annahernd 4 Moleküle Kohlensaure auf 1 Molekül Sauerstoff (berechnet für 4 Molekule 0,412 ccm Kohlensaure, die Differenz fallt in die Fehlergrenzen).

Auf Grund dieses Resultates
ıst fur die Verbrennung folgende Formel aufzustellen $\dot{}$

$$\begin{vmatrix}
COOH \\
COOH \\
COOH
\end{vmatrix} + O_2 = 4CO_2 + 2H_2O$$

II. Die Hemmung der Oxalsäureverbrennung durch Urethane.

Die Versuche waren so angeordnet, daß in vier Zentrifugierglaser je 90 mg Kohle gegeben wurde: in einem Glase wurde mit 0,008 molarer Oxalsäurelösung gewaschen, in den anderen drei Glasern mit 0,008 molaren Oxalsäurelösungen, denen die zu prufenden Urethane in verschiedenen Mengen zugesetzt waren Im ubrigen wurde weiter verfahren, wie unter I beschrieben, also die Kohle schließlich in 1,5 ccm Flussigkeit suspendiert, im Thermostaten bei 38 ° geschuttelt.

Zur Prufung, ob beim Waschen mit den verschiedenen Stoffen Gleichgewicht annahernd erreicht war, bediente ich mich des TRAUBEschen Stalagmometers1 und wusch die Kohle so lange, bis die Tropfenzahl des von der Kohle abzentrifugierten Waschwassers mit der Tropfenzahl der zu prufenden Losung übereinstimmte. Bei Phenylurethan von den gepruften Substanzen diejenige, die am starksten adsorbiert wird - war nach viermaligem Waschen mit 90 ccm Gleichgewicht erreicht wenn die Konzentration 0,05% betrug Sollte von Phenylurethan die Konzentration 0,005% gepruft werden, so wurde 6 mal mit 90 ccm gewaschen und angenommen, daß Gleichgewicht erreicht war Mit Hilfe des Stalagmometers konnte das nicht mehr testgestellt werden, weil die Ermedrigung der Oberflachenspannung durch eine so kleine Menge Phenylurethan zu klein ist um eine betrachtliche Zunahme der Tropfenzahl zu verursachen. Moglicherweise also war in diesem Fall noch kein Gleichgewicht eineicht. Weniger als 3 mal mit 90 ccm wurde in keinem Fall gewaschen

Die Hemmungen sind bei dieser Versuchsanordnung bestimmt bei konstanter Oxalsaure- und bei konstanter Sauerstoffkonzentration 2 in der Suspensionsflussigkeit indem die Oxalsaurekonzentration 0.008 molar die Sauerstoffkonzentration durch die Sattigungskonzentration der Flussigkeit mit Luft bei $38\,^{\circ}$ gegeben war

Wenn man sich die Aufgabe stellt, die Verhaltnisse des biologischen Versuches moglichst nachzuahmen, so ist diese Anordnung bezuglich

¹ TRAUBE, J, in ABDERHALDENS Biochem. Arbeitsmethoden 1912, S. 1357.

² Genauer: "Anfangskonzentration", da die Konzentrationen im Laufe des Versuches abnehmen

des Sauerstoffs sicher richtig. Denn wenn die Oxydationsgeschwindigkeit in Zellen mit und ohne Urethan verglichen wurde, so waren stets die Sauerstoff-Außenkonzentrationen zu Beginn des Versuches die gleichen. Bezuglich der anderen Komponente des Systems, der Oxalsaure, konnte man im Zweifel sein, ob man den in der Zelle gegebenen Verhaltnissen naher kommt, wenn man die Oxalsaurekonzentration oder die Oxalsauremenge konstant halt. Ich habe Versuche angestellt

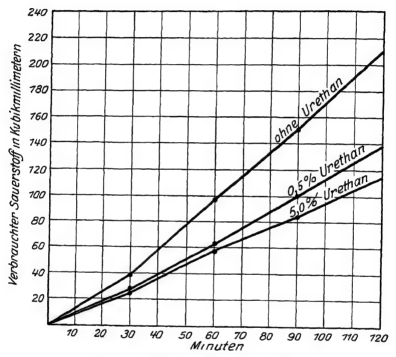


Abb 2 Hemmung durch Methylurethan, 380

auch bei konstanter Oxalsauremenge; zu 1,5 ccm 6 proz Kohlesuspensionen, die mit verschiedenen Urethankonzentrationen in Gleichgewicht gebracht waren, wurden gleiche Mengen Oxalsaure zugesetzt. Infolge von Adsorptionsverdrängung waren dann die Oxalsaurekonzentrationen in der Suspensionsflussigkeit verschieden Die Verhaltnisse werden jedoch bei einer solchen Anordnung etwas kompliziert, und ich beschränke mich deshalb auf Wiedergabe der Versuche mit konstanter Oxalsaurekonzentration

Der typische Verlauf eines derartigen Hemmungsversuches ist in der vorstehenden graphischen Darstellung dargestellt (Abb. 2). Wir sehen zunachst wieder in der Kontrolle ohne Urethan, daß die Oxydationsgeschwindigkeit anfangs etwas zunimmt, auch bei 0,5% Urethan ist diese Zunahme deutlich, weniger bei 5% Urethan Die Folge davon ıst, daß die Hemmungen bei hoheren Urethankonzentrationen etwas progressiv sind, das heißt: die Hemmungen sind in den Anfangsperioden etwas kleiner als spater Immerhin macht das nicht viel aus Um die durch die Progression bedingte Unregelmaßigkeit nach Möglichkeit auszuschalten, habe ich zum Vergleich die nach einer bestimmten Zeit beobachteten Hemmungen ausgerechnet und in der folgenden Zusammenstellung die Hemmungen nach 2stundiger Dauer des Versuches angegeben (1st ohne Urethan nach 2 Stunden die Sauerstoffmenge a verbraucht, bei Gegenwart von Urethan die Sauerstoffmenge b, so ist die Oxy-

dationshemmung $\frac{a-b}{a}$ oder, in Prozenten ausgedruckt, $\frac{a-b}{a} \times 100$)

Tabelle 1. Oxalsaure-Kohle.

Tabelle 2 Rote Blutzellen1.

Substanz	Gewichts- prozente	Prozentische Oxydationshemmung $\left(\frac{a-b}{a} \times 100\right)$	Substanz	Gewichts- prozente	Prozentische Oxydationshemmung $\left(\frac{a-b}{a}\times 100\right)$
Methyl- urethan	0,05 0,5 5,0 10,0	0 34 46 60	Methyl- urethan	10	са 60
Athyl- urethan	0,5 5,0 10,0	42 65 76	Athyl- urethan	1,25 2,5 5,0	14 22 88
Propyl- urethan	$ \begin{cases} 0.05 \\ 0.5 \\ 5.0 \end{cases} $	41 72 92	Propyl- urethan	1,0 2,0	11 9 1
Phenyl- urethan	0,005	3 1 90	Phenyl- urethan	0,025 0,05 0,1	33 55 90

Aus der Zusammenstellung geht unzweideutig hei vor, daß Methylurethan schwacher wirkt als Athylurethan dieses schwacher als Propylurethan, dieses schwacher als Phenylurethan Wir haben also dieselbe Reihenfolge der Wirkungsstarken, wie sie für die Oxydationshemmungen ın lebenden Zellen gefunden wurden

Aus einem Vergleich der Tabelle 1 mit Tabelle 2 geht ferner hervor, daß die Konzentrationen, die eine bestimmte Oxydationshemmung in Zellen² bewirken, vielfach die Oxydationsgeschwindigkeit unseres

¹ Siehe O Warburg in Asher-Spiro I. c

² Die Konzentrationen fur Blutzellen und andere Zellen sind nicht sehr verschieden. Vgl. O WARBURG in ASHER-SPIRO: Ergebn. d. Physiol. l. c.

Modells um einen ähnlichen Betrag vermindern. Vielleicht ist diese Übereinstimmung mehr als ein Zufall, nicht durch die Wahl des Substrats, der Oxalsaure, und ihrer Konzentration bedingt. Auch für die Wirkung der Narkotica auf chemische Vorgange in Zellen wurde ja gezeigt, daß die besondere Natur der chemischen Reaktion auf die Wirkungsstärken nur von geringem Einfluß ist, beispielsweise wurden Oxydationsgeschwindigkeit und Garungsgeschwindigkeit in der Hefezelle durch sehr ahnliche Konzentrationen indifferenter Narkotica gehemmt¹

Aus einem Vergleich der beiden Tabellen geht endlich hervor, daß die Wirkung der Narkotica auf das Modell sich in einem sehr wesentlichen Punkt von der Wirkung auf die Zelloxydationen unterscheidet Die Wirkung der Narkotica auf die Oxydationsgeschwindigkeit in Zellen wachst viel schneller mit der Konzentration als die Wirkung auf die Modelloxydationsgeschwindigkeit. Dieser Unterschied durfte damit zusammenhängen, daß einerseits die Adsorption der Narkotica an den gequollenen Gelen der Zelle nach einem anderen Gesetz verlauft als die Adsorption an der Kohleoberflache (die Adsorptionsisothermen sind weniger gekrummt²), daß anderseits bei der Narkoticawirkung in der Zelle nicht nur die Adsorption an den Gelen, sondern auch an den Ultramikronen der Sole eine Rolle spielt Das Modell ware ahnlicher, wenn wir die Oxalsaure an der Oberflache eines gequollenen Gels unter der Einwirkung eines im Solzustand befindlichen Katalysators verbrennen wurden

III. Bemerkung über den Mechanismus der Kohlekatalyse und über den Mechanismus der Hemmungen.

Daß die Verbrennung der Oxalsaure an der Kohleoberflache vor sich geht, dürfte kaum einem Zweifel unterliegen, wir haben es hier mit einem typischen Fall von Oberflachenkatalyse zu tun. Wir wissen jedoch nicht, in welcher Weise die an der Kohleoberflache herrschenden Bedingungen die Oxydationsbeschleunigung herbeifuhren, und es sei daran erinnert, daß viele Stoffe, die sonst nicht bestandiger sind wie Oxalsaure, an der Kohle zwar verdichtet, aber nicht verbrannt werden. So wird Zucker bekanntlich adsorbiert, aber nicht chemisch³ verändert

Auf eine Tatsache mochte ich in diesem Zusammenhang hinweisen Die Blutkohle von Merck, die in meinen Versuchen verwendet wurde und die auch fruher, dank ihres starken Adsorptionsvermögens, vielfach zu Adsorptionsversuchen verwendet wurde, ist zwar mit Sauren

¹ Warburg, O., in Asher-Spiro I. c.

² Vgl. die Werte fur Thymol in ASHER-SPIRO l c.

³ Rona u. Michaelis. Biochem. Zeitschr. 16, 489 1909.

geremigt, enthalt aber nichtsdestoweniger reichlich Mineralbestandteile¹, darunter auch Eisen. Man kann sich davon leicht überzeugen, wenn man die Kohle an der Luft gluht. Es bleibt dann eine helle Asche, die starke Eisenreaktion gibt. Verascht man nicht, sondern kocht die Kohle mit Säure aus, so gehen nur Eisenspuren ins Filtrat

Blutkohle ist also keineswegs reiner Kohlenstoff, sondern eine Kombination von Kohlenstoff mit Mineralbestandteilen. Gerade der Gehalt an Eisen ist, im Zusammenhang mit den oxydationsbeschleungenden Eigenschaften der Kohle, jedenfalls beachtenswert

Was den Mechanismus der Hemmungen anbetrifft, so ist das nachstliegende, an eine Verdrangung der Oxalsaure von der Kohleoberfläche zu denken; in der Tat wird aus einem Gemisch zweier adsorbierbarer Substanzen jede Komponente stets schwacher adsorbiert als aus reiner Losung². Starker adsorbierbare Substanzen wirken stärker verdrangend², die Reihenfolge der Wirkungsstarken am Modell ware dann so zu erklaren, daß um so mehr Oxalsaure von der Oberfläche verdrängt wird, je capillaraktiver das betreffende Narkoticum ist.

Soll auch nicht in Abrede gestellt werden, daß die Adsorptionsverdrangung als ursachliches Moment der Hemmungswirkungen in Betracht kommt, so halte ich es doch für sehr fraglich, ob sie allein in Betracht kommt. Ich vermute vielmehr, daß auch Veranderungen des Milieus an der Kohleoberflache, die nicht auf Adsorptionsverdrangung berühen, eine wesentliche Rolle spielen. Ist diese Hypothese richtig, so ware zu erwarten, daß ein Narkoticum auf die verschiedensten Oberflachenkatalysen, bei ganz verschiedenen Substraten, ahnlich wirkt.

IV. Gasanalytische Methodik.

Sauerstoffverbrauch und Kohlensaureproduktion wurden nach einer von Silbeck und dem Verfasser ausgearbeiteten Methode gemessen. Die Methode ist von Sieblick in Abdirhaldens Biochemischen Arbeitsmethodens genauer beschrieben, und so kann ich mich hier mit einigen kurzen Bemerkungen begnugen. Das Volumen der Schuttelgefaße, in denen die Druckverminderungen auftraten, betrug etwa 11 ccm (nach Einfullen der 1.5 ccm Kohlesuspension und der zur Absorption der Kohlensaure dienenden Kahlauge). Ein Ausschlag am Manometer um 1 mm entsprach unter diesen Bedingungen ungefahr einem Sauerstoffverbrauch von 1 cmm. Da der Fehler nicht mehr als 2 mm betragt, so sind also die Angaben genau auf 2 im Verhaltnis zur Zahl der verbrauchten Kubikmilhmeter

Aschebestimmungen bei Glassner u Suida Liebigs Ann d Chem 357, 95 1907

² MICHAELIS U RONA BIOCHEM. Zeitschr 15, 209 1908 — FREUNDLICH U. MASIUS IN FREUNDLICH. Capillarchemie S 163. Leipzig 1909.

³ Der betreffende Band befindet sich im Druck.

Sollten Sauerstoffverbrauch und Kohlensäureproduktion gemessen werden, so wurden in zwei Schüttelgefäße je 1,5 ccm der gleichen Kohlesuspension eingefüllt. In ein Schüttelgefäß wurde, wie gewöhnlich, in den Einsatz Kalilauge gegeben, in das andere wurde keine Kalilauge gegeben. In dem einen Schüttelgefäß tritt dann ein positiver, in dem anderen ein negativer Druck auf. Der negative Druck entspricht dem Sauerstoffverbrauch, der positive, vermehrt um den in dem anderen Gläschen auftretenden negativen, der an den Gasraum abgegebenen Kohlensäure. Zu der an den Gasraum abgegebenen Kohlensäure ist die in der Flüssigkeit gelöste Kohlensäure zu addieren; dieses Korrektionsglied ergibt sich aus dem Partialdruck der Kohlensäure in dem Gefäß, der Flüssigkeitsmenge und dem Absorptionskoeffizienten der Kohlensäure bei der Versuchstemperatur. Die Adsorption der Kohlensäure an der Kohle ist ein Korrektionsglied, das nicht berechnet werden konnte. Diese Adsorption wird dahin wirken, daß der Wert für die Kohlensäure etwas zu klein ausfällt.

Über die Rolle des Eisens in der Atmung des Seeigeleis nebst Bemerkungen über einige durch Eisen beschleunigte Oxydationen¹.

Von

Otto Warburg.

(Mitglied des Kaiser Wilhelm-Instituts für Biologie.)

(Aus der zoologischen Station in Neapel)

(Eingegangen am 1. Juni 1914)

Mit 7 Abbildungen.

Vor kurzem wurde gezeigt², daß die Zellstruktur des unbefruchteten Seeigeleis weitgehend zerstort werden kann, ohne daß Sauerstoffverbrauch und Kohlensaureproduktion verlangsamt werden Das unbefruchtete Seeigelei ist also — im Gegensatz zu vielen anderen Zellen — eine Maschine, in der die Geschwindigkeit der arbeitliefernden chemischen Reaktion von der Struktur der Maschine weitgehend unabhangig ist

Erst durch diesen Befund war die Moglichkeit gegeben. mit der Eistmung, wie mit einer chemischen Reaktion, im Reagensglas zu experimentieren. Die Versuche — im ganzen mehrere 1000 Messungen — führten mit überwiegender Wahrscheinlichkeit zu der Annahme, daß eine einfache und bekannte chemische Reaktion der erste Schritt im Mechanismus der Sauerstoffatmung ist

Als Material dienten ausschließlich die Eier von Strongvlocentratus lividus

Gasanalytische Methodik

Die Sauerstoffaufnahme wurde nach der mehrfach beschriebenen manometrischen Methode unter Benutzung der Barcroft-Haldaneschen Blutgasmanometer gemessen

Die Volumina, in denen die Druckverminderungen entstanden, betrugen ca $11\ \rm ccm$ so daß $1\ \rm mm$ Ausschlag am Wassermanometer einem Sauerstoffverbrauch von $1\ \rm cmm$ entsprach

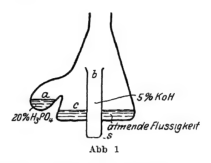
Was die Kohlensaurebestimmungen anbetrifft, so wurden einige nach der fruher³ angegebenen Modifikation des Pettenkoferschen

¹ Die Kosten dieser Untersuchung wurden zum Teil durch Forschungsbeihilfen der Heidelberger Akademie der Wissenschaften und der Jagor-Stiftung gedeckt.

² Pflugers Arch f. d. ges. Physiol. 158, 189. 1914.

³ Hoppe-Seylers Zeitschr. f physiol. Chem 88, 425 1913.

Barytverfahrens ausgefuhrt Diese Methode ist von allen wohl die sicherste, sie ist jedoch nicht nur umstandlich, sondern erfordert auch Eimengen, wie sie nur selten beschafft werden konnen. Ich habe deshalb, in Anlehnung an die Haldane-Barcroftsche Methode der CO₂-Bestimmung im Blut, ein Verfahren eingeschlagen, das CO₂-Bestimmungen mit sehr kleinen Substanzmengen ermöglicht



In 3 Gefaße (Nr 1, 2 u 3) von der in Abb 1 abgebildeten Form und von je 15 ccm Rauminhalt wurden je 1,5 ccm des atmenden Materials gegeben und zwar in den Raum c der Abbildung. Der Anhang a des Glaschens Nr. 1 blieb leer, wahrend in den Einsatz b 5 proz Kalilauge, zur Absorption der Kohlensaure, eingefullt wurde Die Anhange a der Glaschen Nr 2 und 3 wurden mit je 0,5 ccm 20 proz wasseriger Phosphorsaure beschickt, wahrend ihre Einsatze b leer blieben Darauf wurde iedes Glaschen mit einem Manometer verbunden, in den Thermostaten eingehangt und 10 Min lang bei offenem Hahn zwecks Temperaturausgleich durch Anstoß an einen bei s befestigten Gummischlauch geschuttelt Dann, nach Schluß der Hahne, wurde sofort in Glaschen Nr 3 die Phosphorsaure aus dem Anhang a m c umgekippt, wobei ein beim Schutteln bald konstant werdender positiver Druck entstand Aus der Große dieses Drucks ergibt sich die "praformierte Kohlensaure" Glaschen Nr 1 und 2 werden durch Anstoß an den Gummischlauch weiter geschuttelt, wobei in Nr 1 ein dem Sauerstoffverbrauch entsprechender negativer Druck auftritt, wahrend in Nr 2, nach Maßgabe der in den Gasraum ubergehenden Kohlensauremengen, ein geringerer negativer Druck (oder kein negativer Druck) auftritt Durch Vergleich der Druckanderungen in Nr. 1 und Nr. 2 erhalt man direkt die CO_2 -Ausscheidung m den Gasraum, sei der negative Druck in Nr. 1 30 mm, der negative Druck in Nr 2 nach der gleichen Zeit 2 mm, so ist in den Gasraum entsprechend dem Druck $30-2=28 \text{ mm CO}_2$ abgegeben worden Hierzu kommt eine kleine Korrektion, wenn man bedenkt, daß in dem Gefaß sich ca $\,2$ ccm Flussigkeit befinden, die merkliche Mengen CO_2

losen; fur eine Salzlosung, wie Seewasser, und 23 $^{\rm o}$ wird diese Korrektion so berechnet, daß man fur den Teilungskoeffizienten der ${\rm CO_2}$ zwischen Salzlosung und Gasraum die Zahl 0,7 annimmt (Haben wir beispielsweise 2 ccm Salzlosung und 14 ccm Gasraum, so ist in der Salzlosung nach eingetretenem Gleichgewicht $^{\rm 1/7}$ mal 0,7 = 0,1 mal soviel ${\rm CO_2}$, als im Gasraum.)

Kann man nun auch die CO₂-Abgabe durch Vergleich der in Nr 1 und Nr. 2 auftretenden Druckänderungen sehr einfach messen, so ist die CO₂-Produktion auf diese Weise nicht zu ermitteln, vor allem, weil man nicht weiß, wieviel von der an den Gasraum abgegebenen CO₂ praformierte CO₂ ist Um diese Unsicherheit auszuschalten, kippt man nach Beendigung des Versuchs und nachdem man die Druckanderung in Nr. 1 abgelesen hat, die Phosphorsaure aus dem Anhang a des Glaschens Nr. 2 in c um Es stellt sich bald ein konstanter Druck ein, der abgelesen wird Nehmen wir an, wir hatten

und die Gasraume waren gleich, so ware CO_2 neugebildet entsprechend dem Druck

$$\begin{array}{lll} (20-2) & \text{minus} & 3 \\ (=\text{nach Atmung und Ansauern} & (=\text{ohne Atmung nachAnsauern} \\ \text{an den Gasraum abgegebene CO}_2.) & \text{an den Gasraum abgegebene CO}_2) \end{array}$$

Dazu kommt dann eine kleine Korrektion wegen der in der Salzlosung gelosten CO_2

Die Methode lauft also hinaus auf 3 Druckablesungen Voraussetzung ist, daß kein anderes, durch KOH absorbierbares Gas entsteht. Man konnte hier an H₂S als Fehlerquelle denken ein Gas das nach der Strukturzerstorung in der Eisubstanz vorhanden ist². Die Mengen an H₂S jedoch sind so gering, daß sie keinen Fehler verursachen. Man kann das erstens so nachweisen, daß man in den Einsatz b eines Glaschens saure CuSO₄-Losung bringt, die den H₂S absorbiert, zweitens so, daß man die Methode durch die Barytmethode mit vorgeschalteter CuSO₄-Losung kontrolliert, man findet dann, daß Druckmethode und Barytmethode übereinstimmende Resultate geben

Die Druckmethode ist in dem unten mitgeteilten Beispiel zur Entscheidung der Frage benutzt, ob sich mehr ${\rm CO_2}$ bildet bei Gegenwart

 $^{^1}$ Uber die Loslichkeit der CO $_2$ in Salzlosungen siehe Fox Publications de Circonstance Nr. 44 Kopenhagen 1909. Der Absorptionskoeffizient der Kohlensaure in einer 3,5 proz NaCl-Losung ist um ca $12\,^{\circ}$ 6 kleiner, als in Wasser, unter sonst gleichen Bedingungen.

² Siehe Pflugers Arch. f. d ges. Physiol. l. c.

von Fe 4 Glaschen von der in Abb 1 wiedergegebenen Form wurden folgendermaßen beschickt:

Nach einer passenden Zeit wurden die Druckverminderungen in Nr 1 und Nr.3 abgelesen, dann sofort die in Nr 2 und Nr 4, die Anhange α umgekippt, und nach eingetretener Druckkonstanz die Drucke in Nr 2 und Nr. 4 notiert. Man erhalt so die unter Fe-Einfluß mehrproduzierte CO_2

Schließlich sei, wie schon fruher, auch hier nochmals darauf hingewiesen, daß für alle CO_2 -Bestimmungen das Material durch Waschen mit einer bicarbonatfreien Flussigkeit von Seewasser befreit sein muß

I. Der Eisengehalt der Eier

ist so gering, daß bei den zur Verfugung stehenden Materialmengen für die Bestimmung nur colorimetrische Methoden in Betracht kommen Von diesen erwies sich als sehr brauchbar und bequem die Methode nach Lachs und Friedenthal¹ Im einzelnen verfuhr ich folgendermaßen

Die Eier von reifen Strongylocentraten wurden mit Seewasser gewaschen und dann mit CO₂-haltigem Seewasser von ihren Gallerthullen befreit², so daß beim Zentrifugieren ein ganz dichtes Eisediment erhalten wurde 10 ccm Sediment wurden in eine flache Porzellanschale gebracht, zur Trockne verdampft und durch Erhitzen verascht Die Kohle wurde heiß mit Salzsaure extrahiert, getrocknet, wieder gegluht und ein zweites Mal mit Salzsaure extrahiert Dann wurden die vereinigten salzsauren Auszuge, nach Zugabe eines Kornchens KClO₃ zur Überführung des Eisens in die Oxydform, zur Trockne gedampft Der durch FeCl₃ schwach gelblich gefarbte Ruckstand wurde in wenigen Kubikzentimetern Wasser und einem Tropfen verdünnter Salzsaure aufgenommen und mit Wasser auf ein Volumen von 3 ccm gebracht, davon wurden 1 ccm in ein Reagensglas gegeben und 1 ccm 6-n-HCl, 1 ccm 10% KCNS und 1 ccm Ather zugefügt

Beim Schutteln farbte sich der Ather rot Seine Farbung wurde mit einer Serie von Farbungen verglichen, die durch Vermischen um je 1 ccm abgestuft verdünnter Freseniusscher Eisenchloridlosung³

Biochem. Zeitschr 32, 130 1911; ein Vorteil dieser Methode ist unter anderem,
 daß kleine Mengen H₃PO₄ die Farbung im Ather nicht beeinflussen
 Siehe Pflugers Arch. f d ges Physiol. 158. 1914.

³ Die Stammlosung enthalt 10 mg Fe in 1 ccm Sie kann von Kahlbaum bezogen werden.

Um definierte Beziehungen zu erhalten, wurde stets in einem allquoten Teil des Eisediments, dessen Fe-Gehalt gemessen werden sollte. der Stickstoff nach KJELDAHL bestimmt. 1 ccm enthielt im Mittel ca $20~\mathrm{mg}$, also $10~\mathrm{ccm}$, die zur Bestimmung verwandte Menge, ca $200~\mathrm{mg}$ N

In einer großeren Reihe von Versuchen ergab sich, daß in der Substanz der reinen Eier auf 100 mg N 0,02 bis 0,03 mg Eisen kommen (also auf 1 g Trockensubstanz einige Hundertstelmilligramme Eisen).

Dreierlei Kontrollen wurden angestellt Die erste betraf den Eisengehalt der Reagenzien Die verwendete Salzsaure stammte von Kahl-BAUM und wurde als "eisenfrei" in einer Porzellanflasche geliefert (d = 1.19) Eine Probe der Saure wurde durch Verdunnung 6fach normal gemacht, dann 1 ccm 10% KCNS, 1 ccm destilliertes Wasser und 1 ccm Ather zugefugt Es trat keine Spur von Rosafarbung auf Ferner wurden 30 ccm der konzentrierten Salzsaure. 60 ccm destilliertes Wasser und ein Krystall KClO₂ im Wasserbad zur Trockne verdampft und auf 3 ccm gebracht, davon wurde 1 ccm, wie im Versuch, mit HCl, KCNS und Ather vermischt, wobei eine leichte Rosafarbung auftrat, an Intensitat nicht in Betracht kommend gegenüber der in der Versuchsflussigkeit auftretenden Rotfarbung Die Substanzmengen die zu dieser Kontrolle verwendet waren betrugen etwa das Doppelte von denjenigen Mengen an Wasser HCl und KClO3 die für die Fe-Bestimmungen verwendet worden waren -- Die zweite Kontrolle betraf den Eisengehalt des Seewassers - Wie erwahnt - wurden 10 ccm Sediment zur Eisenbestimmung verwendet. Diese enthielten schatzungsweise als Zwischenflussigkeit Lecm Secuasser wurden nun 10 ccm Seewasser wie die Eisubstanz behandelt so konnte nur eine Spin Rosafarbung wahrgenommen werden nicht in Betracht kommend gegen die Rottarbung bei der Bestimmung — Die dritte Kontrolle sollte entscheiden ob die Eier das Eisen schon in den Ovarien enthalten. oder ob sie es erst außerhalb der Ovarien aus dem Seewasser — sie wurden ja mit großen Mengen Seewassei gewaschen — aufnehmen Es wurden deshalb reife Ovarien moglichst sauber prapariert, mit destilliertem Wasser abgespult und wie die Eier verascht Es ergab sich ein Eisengehalt von 0,015 mg 100 mg N, d 1 dieselbe Großenordnung, aber vielleicht etwas weniger als in den Eiern Entweder also nehmen die Eier noch ein wenig Eisen beim Waschen mit Seewasser auf, oder aber — das 1st die wahrscheinlichere Erklarung — die Eier enthalten mehr Eisen als das Ovarialgewebe

Was die Form anbetrifft, in der das Eisen in der Eisubstanz vorkommt, so ist folgender Versuch wichtig fallt man die Eier mit Aceton und wascht sie mit Äther (wobei sich die Oxydationsgeschwindigkeit einer gegebenen Menge für die erste Zeit nur wenig andert, wahrend die Kohlensaureproduktion aufhort), so erhalt man ein weißliches Pulver¹, übergießt man dieses Pulver mit Rhodankali und dann mit einem Tropfen Salzsaure, so tritt eine rotliche Farbung, offenbar die des Rhodaneisens, auf Das Eisen oder ein Teil des Eisens liegt also, nach Zugabe von HCl, als Ion vor

II. Wirkung von zugesetztem Eisensalz auf die Oxydationsgeschwindigkeit.

Die folgenden Versuche wurden mit der Granulasuspension angestellt, deren Gewinnung aus intakten unbefruchteten Eiern früher ausführlich beschrieben wurde² Sie ist eine in dunnen Schichten durchscheinende rotliche Flüssigkeit, ziemlich zah, aber doch so flüssig, daß sie sich gut mit der Pipette abmessen laßt

Die Atmung dieser Flussigkeit ist nun keineswegs in ihrer Große so leicht und auf so mannigfache Art beeinflußbar, wie die Atmung der intakten Eier Ich kenne nur wenige Stoffarten, die bei Zusatz zu der Granulasuspension oxydationsbeschleunigend wirken, zu ihnen gehort Eisensalz, das in sehr kleinen Mengen wirkt, sowohl in der Oxydul- als auch in der Oxydform Durch andere Metallsalze wurde bisher eine Beschleunigung nicht erzielt

a) Das Eisenoxydulsalz, mit dem die meisten Versuche angestellt wurden, wurde in Form einer wasserigen Losung des Mohrschen Salzes $((NH_4)_2\,SO_4\cdot FeSO_4\cdot 6\,H_2O)$ zugesetzt, um starkere Verdunnungen der Granulasuspensionen zu vermeiden, waren die Konzentrationen der Eisenlosungen stets so bemessen, daß auf 1 ccm Granulasuspension 0,1 ccm Eisensalz gegeben wurde

In Hunderten von Versuchen ergab sich, daß Zusatz von 0,01 bis 0,02 mg Fe zu 1,5 ccm Granulasuspension (= 22 mg N), bei 23°, die Oxydationsgeschwindigkeit um 50—110% steigert Als typisches Beispiel für den Verlauf einer Fe-Beschleunigung soll die graphische Darstellung in Abb 2 dienen

In diesem Beispiel haben wir nach $60\,\mathrm{Min}$, und bei $23\,^{\mathrm{0}}\,\mathrm{durch}\,0,008\,\mathrm{mg}$

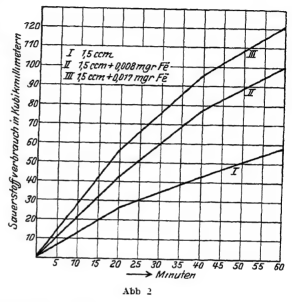
Das Pulver aus unbefruchteten Eiern ist heller, als das aus befruchteten Eiern. Die letzteren geben ihren Farbstoff an Aceton und Ather viel langsamer ab. Es erinnert das an eine Beobachtung von J. Loeb, nach der mit Neutralrot gefarbte Seeigeleier diesen Farbstoff nach der Befruchtung viel langsamer abgeben, als vor der Befruchtung. Biochem. Zeitschr. 2, 34 1906.
Pflugers Arch f. d ges Physiol. 158, 189, 1914.

Fe eine Beschleunigung von 72% und durch 0,017 mg Fe eine Beschleunigung von $109\,\%$

Die Wirkung des Eisens wachst nicht proportional der zugesetzten Menge, sondern langsamer. Zusatz von erheblich mehr als $0.02~{\rm mg~Fe}$

zu 20mg Ei-N hat keinen erheblich großeren Einfluß auf die Oxydationsgeschwindigkeit, Zusatz von erheblich weniger Fe als 0,005 mg hat keinen Einfluß auf die Oxydationsgeschwindigkeit

Es ist im höchsten Grade bemerkenswert, daß die Oxydationsgeschwindigkeit auf Zusatz von grade solchen Eisenmengen reagiert, wie sie, der Großenordnung nach, in der Eisubstanz naturlich vorkommen Auf 100 mg Ei-Stickstoft kommen, wie wir in I erfuhren, 0,02 bis 0,03 mg



Fe Setzt man zu 100 mg Ei-Stickstoff Hundertstel-Milligramme Fe so steigt die Oxydationsgeschwindigkeit sehr erheblich

b) Die Atmung der Granulasuspension nimmt im Laute von Stunden ab und wird allmahlich sehr klein¹. Sie nimmt schneller ab wenn man zur Herstellung der Suspension eine etwas verdunntere Eisuspension benutzt

Es ist nun für den Erfolg des Eisenzusatzes keineswegs gleichgultig ob das Eisen bald oder erst langere Zeit nach der Strukturzerstorung zugesetzt wird. Die Eisenwirkungen von denen in a) die Rede wartreten nur dann auf wenn das Eisen zur Zeit der ungeschwachten Atmung zugesetzt wird. Wie aus Abb. 2 hervorgeht, betragt das Plus an O2-Aufnahme in 60 Min dann etwa 60 cmm Sauerstoff, bei einem Eisenzusatz von 0.017 mg auf 22 mg E1-Stickstoff. Setzt man dagegen das Fe-Salz nach 4—5 Stunden zu, wenn der Sauerstoffverbrauch schon sehr klein geworden ist, so ist der Erfolg ein viel geringerer, das Plus an Sauerstoffaufnahme betragt dann unter sonst gleichen Bedingungen nur etwa

 $^{^1}$ Pflugers Arch f d ges Physiol l c

16 cmm Sauerstoff. Diese Tatsache legt den Gedanken nahe, daß das zugesetzte Eisensalz den Sauerstoff auf eine im Atmungsprozeß verschwindende Substanz übertragt

III. Bildet sich bei Eisenzusatz mehr Kohlensäure?

Wie früher mitgeteilt¹, laßt die Kohlensaureproduktion in der Granulasuspension schneller nach als die Sauerstoffaufnahme, die Atmung geht also allmahlich und spontan in eine Sauerstoffzehrung über

Dieses Phanomen scheint nun auch das Plus an Sauerstoffaufnahme, das sich bei Eisenzusatz einstellt, zu zeigen, nur in noch viel hoherem Maße. Denn kurze Zeit nach dem Eisenzusatz wird in der Regel mehr Kohlensaure produziert als ohne Eisenzusatz, wobei die Mehrproduktion an Kohlensaure im Verhaltnis zur Mehraufnahme des Sauerstoffs ohne erkennbaren Grund recht wechselnd ist. Zweimal habe ich für das bei

Eisenzusatz einsetzende "Plus" einen Quotienten $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ von nahezu 1 gemessen, ofters einen Quotienten von 0,5, in 2 Versuchen war die Kohlensäureproduktion nicht vermehrt

Die Messungen nach der manometrischen Methode konnen erst 10 Min nach Zusammengeben und Einfullen des atmenden Materials beginnen, weil erst dann Temperaturausgleich eingetreten ist Diese ersten 10 Min gehen also für die Messung stets verloren

Schließt man nach 10 Mm die Hahne und beobachtet die Druckanderungen, so sieht man, daß stets 10—15 Min nach Beginn der Messung, also 20—25 Min nach Zusatz des Eisens, die Mehrproduktion an ${\rm CO_2}$ sehr schnell nachlaßt Der Versuch darf also nicht langer dauern als 10—15 Min , von dem Augenblick des Hahnschlusses an gerechnet

Als Beispiel führe ich einen Versuch in extenso an, in dem der Quotient für den bei Eisenzusatz einsetzenden Mehrverbrauch an Sauerstoff etwa 0,5 war (Methodik siehe Anfang dieser Abhandlung).

Temperatur 20° In 4 Glaschen von der Form der Abb 1 je 1,5 ccm Granulasuspension Dauer 13 Minuten

- l Ohne Fe-Zusatz, ım Eınsatz KOH Verschwunden 28 cmm Gas, also Sauerstoffverbrauch 28 cmm
- 2 Mit 0,043 mg Fe; im Einsatz KOH Verschwunden 41 cmm Gas, also Sauerstoffverbrauch 41 cmm
- la) Ohne Fe-Zusatz, ım Einsatz keine KOH, ım Anhang a 0,5 ccm 20% $\rm H_3PO_4$ Nach 13 Min umgekippt 10 cmm Gas waren hinzugekommen

¹ Pflugers Arch f d ges Physiol l. c

1b) Mit 0,043 mg Fe', im Einsatz keine KOH, im Anhang a 0,5 ccm 20% $\rm H_3PO_4$ Nach 13 Min umgekippt 4 cmm Gas waren entwickelt

Also, abgesehen von der Korrektion, die hier praktisch nichts ausmacht

Mehrverbrauch an Sauerstoff bei Zugabe von 0.043 mg Fe 41-28 = 13 cmm

Mehrproduktion von Kohlensaure bei Zugabe von $0.043~\mathrm{mg}$ Fe: $(41+4)-(28+10)=7~\mathrm{cmm}$.

Quotient fur das Plus: $\frac{7}{12}$ = ca. 0,5.

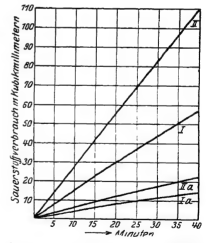
IV. Das Verhalten der durch Eisenzusatz beschleunigten Oxydation gegenüber Äthylurethan.

Wenn dem Mehrverbrauch an Sauerstoff, der nach Eisenzusatz beobachtet wird, dieselben chemischen Prozesse zugrunde liegen wie der Atmung, so ist zu erwarten, daß sich der Mehrverbrauch auch in ahnlicher Weise beeinflussen laßt wie die Atmung Von diesem Gesichtspunkt aus war es interessant, die Wirkung eines Narkoticums

auf den Mehrverbrauch zu untersuchen Es hat sich dabei gezeigt, daß Äthylurethan den Mehrverbrauch um fast den gleichen Betrag hemmt wie die Atmung

Unter "Prozenten" Urethan verstehen wir diejenige Menge in Grammen, die 100 g Granulasuspension zugesetzt wurde Die Atmung der Granulasuspension ohne Fe-Zusatz, wurde gehemmt

Wurden zu 1,5 ccm Granulasuspension je 0.04 mg Fe gegeben so wurde der Sauerstoffverbrauch gehemmt



1 15 ccm 1a 15 ccm, 8,3% Urethan II 15 ccm + 0.04 mg Fe . IIa 15 ccm + 0,04 mg Fe 8,3% Urethan

Abb 3

Das heißt also, die Wirkungen des Urethans auf Atmung und auf gesteigerte Atmung sind so gut wie identisch.

Ein weiterer Versuch ist in Abb. 3 graphisch dargestellt:

Die Hemmungen durch 8,3% Urethan betragen

m der Granulasuspension 75%,

ın der mit Fe versetzten Granulasuspension 80%, stimmen also wiederum fast überein.

Anhangsweise sei darauf aufmerksam gemacht, daß, wie aus Abb 3 hervorgeht, die Hemmungen sich innerhalb 40 Min mit der Zeit nicht ändern

V. Über einige durch Eisen beschleunigte Oxydationen.

In diesem Abschnitt sollen einige Fe-Oxydationskatalysen besprochen werden, die zunachst als Modelle für die Wirkung des Eisens auf die Eisubstanz von Interesse sind; vielleicht wird sich spater herausstellen, daß eins dieser Modelle — das System Linolensaure-Eisensalz — im natürlichen Atmungsmechanismus eine Rolle spielt

Geht man lediglich darauf aus, Systeme zusammenzustellen. In denen Fe in irgendemer Weise als Oxydationskatalysator wirkt, so ist die Auswahl eine sehr große Die Auswahl wird jedoch sehr viel kleiner, wenn man den oben beschriebenen Experimentalfall soweit nachahmen will, daß folgende Bedingungen erfullt sind

l daß die Oxydation solcher Verbindungen beschleunigt wird, die den Zell-Brennstoffen chemisch nahe stehen,

2 daß der Sauerstoff, der von dem Eisen ubertragen wird, an dieses in Form von O_2 , nicht als H_2O_2 , $KMnO_4$ usw herantritt,

3 daß die Oxydation auch im Dunkeln erfolgt (Die atmenden Zellen der hoheren Tiere liegen großtenteils vor Licht geschutzt, und Oxydationswirkungen, die durch Sauerstoffgas + Eisensalz erst bei Belichtung eintreten, konnen dem Atmungsmechanismus nicht wohl zugrunde liegen)

4 daß die Geschwindigkeit der Oxydation unterhalb 40°, der Größenordnung nach, der in der Eisubstanz ahnlich ist

Zunachst seien einige organische Stoffe angeführt, die auch bei Gegenwart von Eisensalz sich nicht mit merklicher Geschwindigkeit oxydieren

Ölsaure, Kroton-, Ricinol-, Fumar-, Malein-, Eruca-, Aconit-, Citracon-, Elaidin-, Undecylen-, Tiglin-, Stearol-, Tartron-, Glucon-, Benztrauben-, Nuclein-, Glycerinphosphor-Saure; Guanin, Adenin, Histon, Eiweiß

Dagegen beschleunigt Eisensalz, bei Zimmertemperatur, beispielsweise die Oxydation folgender Korper sehr erheblich. Weinsaure, Dihydroxymaleinsaure, Lecithin, Linolensaure, Cystein u a Thioverbindungen, Aldehyde Von diesen Substanzen ist Weinsaure die einzige, die ohne Eisen bei Zimmertemperatur von Sauerstoffgas praktisch nicht angegriffen wird, die ubrigen Substanzen oxydieren sich an der Luft "spontan" schon mit merklicher Geschwindigkeit, wenn auch viel langsamer, als bei Gegenwart von Eisensalz. Einige dieser Eisen-Oxydationskatalysen sollen im folgenden kurz besprochen werden

- 1. Lecithin
- a) Wie mir die Lecithinchemiker versichern, ist ihnen seit langer Zeit bekannt, daß Lecithin, wenn es unversehrt erhalten werden soll, vor Berührung mit Eisen zu schützen ist Doch ist es Thunbergs Verdienst¹, die Oxydationsbeschleunigung des Lecithins durch Fe-Salz zuerst untersucht und ihre Größe gemessen zu haben

Die Angaben von Thunberg konnte ich bestatigen, sowohl zweiwertiges als auch dreiwertiges Eisemon beschleunigt die Oxydation wasseriger Lecithinemulsionen sehr erheblich. Zum Studium der Reaktion benutzte ich sowohl kaufliches Lecithin (Merck) als auch ein Praparat, das ich aus Huhnereiern selbst hergestellt hatte Ein Unterschied im Verhalten der Praparate wurde nicht beobachtet Die Lecithinemulsionen wurden durch Eingießen methylalkoholischer Losungen in Wasser hergestellt; man erhalt so, wie zuerst Porges und Neubauer² angegeben haben feine und dauerhafte Emulsionen

Gibt man zu einer bestimmten Eisenmenge wachsende Mengen Leeithin so findet man, von einer gewissen Grenze an, daß die Oxydationsgeschwindigkeit langsamer wachst, als die in der Raumeinheit befindliche Leeithinmenge. Will man also mit einer bestimmten Leeithinmenge moglichst große Oxydationsgeschwindigkeiten erzielen, so muß man relativ viel Katalysator zusetzen. Folgende Mengenverhaltnisse sind zum Studium der Katalyse zu empfehlen. 0.2 g. Leeithin in 5 ccm Methylalkohol gelost werden in 200 ccm Wassei eingegossen. Zu 2 ccm der Emulsion gibt man dann 0.2 ccm. Massei eingegossen. Zu 2 ccm der Emulsion gibt man dann 0.2 ccm. Mohrschem Salz (= 0.1 mg. Fe.). Nach Sstundigem Schutteln bei 160 ist die Sauerstoffautnahme praktisch zu Ende d. h. es wird weiterhin nur noch sehr wenig Sauerstoff aufgenommen.

Um die Große der Beschleungung zu bestimmen pipettiert man je 2 cem der Emulsion in ein Atmungsglaschen fugt zu beiden Proben 0.2 cem $^{n}/_{10}$ -Essigsaure in eines außeidem 0.1 mg Fe und schuttelt nun beide im Thermostaten unter Beobachtung der Druckanderungen Nach 6-8 Stunden bei 16° hat die Kontrolle weniger als 1 cmm Sauerstoff verbraucht wahrend die Probe mit Eisen 90-95 cmm Sauerstoff aufgenommen hat

b) Schwaches, diffuses Tageslicht, wie es bei den meisten Versuchen in den Wasserthermostaten fiel, hatte auf die Geschwindigkeit

THUNBERG, T Skandmay. Arch. f. Physiol. 24, 90. 1910
 Biochem. Zeitschr 7, 152, 1906.

der Katalyse keinen Emfluß. Denn die Reaktion verlief nicht langsamer im verdunkelten Zimmer.

- c) Bei der Reaktion bildet sich keine Kohlensaure
- d) Wie die spontane Oxydation des Lecithins ist auch die durch Eisen beschleunigte von einer Abnahme des Jodbindungsvermogens begleitet; und zwar wird ein Mehrfaches derjenigen Sauerstoffmenge aufgenommen, die zur Überfuhrung der verschwundenen Doppelbindungen

- e) Von den Beeinflussungen der Oxydationsgeschwindigkeit ist wichtig, daß Säuren Essigsaure, Buttersaure, Salzsaure, Phosphorsaure, Schwefelsaure sehr erheblich beschleunigend wirken (Deshalb wurde in der oben gegebenen Vorschrift nicht Wasser, sondern $^{\rm n}/_{\rm 100}$ -Essigsaure als Milieu empfohlen)
- 2 Linolensaure ($C_{18}H_{30}O_2$, Fettsaure mit drei Doppelbindungen, Molekulargewicht 278) ist von den Spaltungsprodukten des Lecithins das einzige, dessen Oxydation durch Eisensalz beschleunigt wird, hochstwahrscheinlich setzt demnach die Lecithinoxydation an der Linolensaurekomponente ein
- a) Was die Mengenverhaltnisse anbetrifft, in denen zweckmaßigerweise Saure, Eisen und Wasser zum Nachweis der Katalyse gemischt werden, so gilt dasselbe, was für das System Fe-Lecithin gesagt wurde wenig Substrat und viel Katalysator

Wie das Lecithin, bildet auch die Linolensaure feine und dauerhafte Emulsionen, wenn ihre methylalkoholische Losung in Wasser eingegossen wird Es wurden also 0,1 ccm Saure, in 5 ccm Methylalkohol gelost, in 200 ccm Wasser gegossen In 2 ccm der Emulsion waren dann 0,9 mg Linolensaure Je 2 ccm wurden in ein Atmungsglaschen pipettiert, in eins außerdem 0,1 ccm 0,8 proz Losung von Mohrschem Salz (= 0,1 mg Fe). Bei 160 wurden dann für den Sauerstoffverbrauch Werte erhalten, wie sie in der folgenden Abbildung eingezeichnet sind

Nach 6—7stundigem Schutteln bei 16° ist die Reaktion praktisch beendigt, 0,9 mg Saure haben dann ca 0,134 ccm Sauerstoff aufgenommsn Das ist auf 1 Mol Saure ca 41000 ccm Sauerstoff oder fast 2 Mole Sauerstoff (2 Mole Sauerstoff wären ca 44000 ccm)

- b) Die Oxydationskatalyse geht auch im Dunkeln vor sich
- c) Kohlensaure bildet sich nicht Wie bei der Oxydation der Linolen-

saure ohne Fe ¹ nimmt mit der Sauerstoffaufnahme das Jodbindungsvermogen ab Mindestens ¹/₃ des Jodbindungsvermogens bleibt nach beendeter Sauerstoffaufnahme ubrig; da die Oxydation der Ölsäure durch Fe-Salz nicht merklich beschleunigt wird, so liegt die Vermutung nahe, daß diejenige der drei Linolensaure-Doppelbindungen ubrigbleibt, die der Ölsauredoppelbindung ent-

spricht Da ferner 1 Molekul Linolensaure etwa 2 Molekule Sauerstoff aufnimmt (siehe a), wahrend nur zwei Doppelbindungen verschwinden, so gilt hier dasselbe, was beim Lecithin gesagt wurde: es wird ein Mehrfaches derjenigen Sauerstoffmenge aufgenommen, die zur Überfuhrung der beiden Doppelbindungen in zwei

CHOH Gruppen notig ware

d) Von den Beemflussungen der Oxydationsgeschwindigkeit im

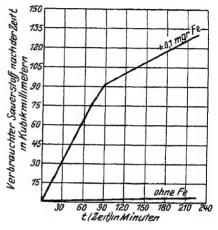


Abb. 4

System Fe-Linolensaure ist die Wirkung der Basen erwahnenswert Fugt man zu 2 ccm Wasser + 0,9 mg Linolensaure + 0,1 mg Fe $\,$ 0,2 ccm $^{n}/_{100}$ -NH $_{3}$ oder 0,2 ccm $^{n}/_{100}$ -NaOH, also weniger als 1 Mol Base (1 Mol Base ware 0.33 ccm $^{n}/_{100}$), so steigt die Oxydationsgeschwindigkeit zunachst sehr erheblich, etwa um 100% Sie sinkt jedoch bald wieder ab und nach 6—7 Stunden ist nicht erheblich mehr Sauerstoff aufgenommen, als in dei Kontrolle ohne Base Setzt man dagegen erheblich mehr Base zu, als 1 Molekul pro 1 Molekul Saure, z B 0 2 ccm n 10-NH $_{3}$ oder 0 2 ccm n 10-NaOH, so wird die Linolensaureoxydation fast vollig gehemmt

3 Weinsaure

a) Nach einer bekannten Entdeckung von Fenton² werden eine große Anzahl organischer Substanzen durch Wasserstoffsuperoxyd oder andere Oxydationsmittel rasch oxydiert, wenn man Eisenoxydulsalz zugibt Wie $\rm H_2O_2 + Fe$ wirkt auch $\rm O_2 + Fe$, wenn belichtet wird (Fenton², Neuberg³)

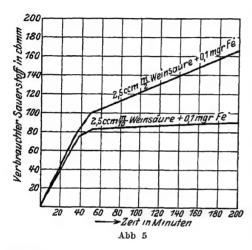
¹ Fahrion Die Chemie der trocknenden Öle.

² FENTON Journ of the chem soc. (London) 65, 899; 75, 5; 87, 804. 1905 und a. a Orten

³ Neuberg. Biochem. Zeitschr. 36, 37. 1911 und a a. Orten.

Die Weinsaure unterscheidet sich nun, wie ich beobachtete, insofern von vielen andern, die Fenton-Reaktion gebenden Substanzen, daß sie auch im Dunkeln bei Zugabe von Eisenoxydulsalz — unter gewissen Konzentrationsverhaltnissen — oxydiert wird Weinsaure Salze geben die Reaktion nicht.

Die Werte, die man fur den Sauerstoffverbrauch beim Mischen von 2,5 ccm $^{\rm m}/_{10}$ - oder $^{\rm m}/_{2}$ -Weinsaure mit 0,1 ccm 0,8proz. Mohrscher



Salzlosung (= 0,1 mg Fe) erhalt, sind aus der folgenden graphischen Darstellung (Abb 5) abzulesen

Sauerstoffaufnahme in der Kontrolle ohne Fe habe ich, selbst in langen Zeiten, mit meiner Methode nicht beobachten konnen Die Oxydationsbeschleunigung ist also jedenfalls sehr bedeutend

b) Aus Abb 5 geht hervor, daß die Oxydationsgeschwindigkeit in dem System Weinsaure-Eisensalz rasch abnimmt Der Grund ist der, daß der

Katalysator , verbraucht" wird, denn erneuter Zusatz von Eisenoxydulsalz hat einen erneuten Anstieg der Oxydationsgeschwindigkeit zur Folge

Der "Katalysatorverbrauch" ist nun offenbar nichts anderes, als die Überfuhrung des Eisens in die Oxydform, denn Eisenoxydsalz ist nicht imstande, die Weinsaureoxydation zu katalysieren

Diese zuerst paradox erschemende Tatsache ist auf Grund der Autoxydationstheorie, die von Manchot¹ und Engler² für die Eisensalze aufgestellt wurde, leicht verstandlich und ihrerseits ein neuer Beweis für die Richtigkeit der Theorie Bei der Oxydation der Eisenoxydulsalze durch Luftsauerstoff entsteht namlich nach Manchot primar nicht Eisenoxyd, sondern ein Eisensuperoxyd, das sich dann mit Eisenoxydul zu Eisenoxyd umsetzt. In unserm Fall hatten wir uns also vorzustellen, daß das primar gebildete Eisensuperoxyd durch die Weinsaure nur zum Teil zu Eisenoxydul reduziert wird, zum Teil jedoch durch die Weinsaure nur zu Eisenoxyd reduziert wird, oder sich mit

¹ Manchot Zeitschr. f anorg Chem. 27, 420. 1901

² Engler u Weisberg Krit. Studien zur Autoxydation. Braunschweig 1904.

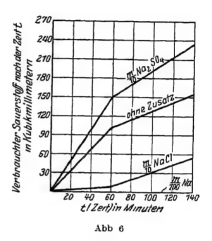
Eisenoxydul zu Eisenoxyd umsetzt So mußte sich die Menge des wirksamen Eisenoxyduls dauernd verringern

c) Was die Beeinflussung der Oxydationsgeschwindigkeit in dem System Fe -Weinsaure anbetrifft, so ist der merkwurdige Einfluß der Neutralsalze erwahnenswert Einige Beispiele sind in der folgenden graphischen Darstellung wiedergegeben, in der die angegebenen Mol-

zahlen bedeuten, daß das System bezüglich des Salzes auf die genannten Molzahlen gebracht wurde.

4. Dihydroxymalemsaure

wurde nach der Vorschrift von Fenton¹ aus Weinsaure und Wasserstoffsuperoxyd, bei Gegenwart von Eisensalz, dargestellt Zum Nachweis der beschleunigenden Wirkung



des Eisens wurden je 1 mg in 2 ccm Wasser gelost und zu einer Probe 0,1 ccm 0,8proz Losung von Mohrschem Salz (= 0,1 mg Fe) gegeben, wahrend die andere Probe als Kontrolle diente Nach 90 Min bei 20° war dann in der eisenhaltigen Probe etwa zehnmal soviel Sauerstoff verbraucht als in der eisenfreien Probe

Unter den erwahnten Bedingungen kommt die Reaktion nach ca 6 Stunden praktisch zum Stillstand, pro Mol Saure sind dann ca $18000~\rm{ccm}$ Sauerstoff also nicht viel weniger als $1~\rm{Mol}$ Sauerstoff ($1~\rm{Mol}=\rm{ca}/22000~\rm{ccm}$) verbraucht

Bei der Reaktion entsteht pro Molekul verschwundenen Sauerstofts annahernd ein Molekul Kohlensaure. Man kann das nachweisen, indem man zwei Atmungsglaschen mit gleichen Mengen Dihydroxymaleinsaure und Eisensalz beschickt in den Einsatz des einen Atmungsglaschens KOH bringt. den Einsatz des anderen Atmungsglaschens jedoch leer laßt. Wahrend in dem ersten Atmungsglaschen dann die Druckverminderung von der erwahnten Große auftritt, bleibt der Druck in dem zweiten fast unverändert

5 Andere Eisen-Oxydationskatalysen Von Aldehyden, z B. Önanthol, suspendiert man einige Milligramme in je 2 ccm und gibt zu einer

¹ Journ of the chem soc (London) 87, 804. 1905.

Probe 0,1 mg Fe , wahrend die andere als Kontrolle dient Zu bemerken ist dabei, daß der Einsatz b keine Kahlauge enthalten darf, da sonst Aldehyd durch Destillation in die Kahlauge gelangt und hier rasch oxydiert wird — Was die Thioverbindungen anbetrifft, so habe ich selbst mit ihnen nicht experimentiert. Quantitative Angaben findet man bei Matthews und Walker¹ und in einer jungst erschienenen Arbeit von T. Thunberg²

VI. Über die Fähigkeit des in der Eisubstanz natürlich vorkommenden Eisens, Oxydationen zu beschleunigen.

Eine Frage von großer Wichtigkeit ist die, ob das im Ei vorkommende Eisen oxydationskatalytisch wirken kann, sie wird, wie mir scheint, am einfachsten und direktesten so entschieden, daß man der Eisubstanz Korper zusetzt, deren Oxydation durch Eisen katalysiert wird und dann zusieht, wie sich die Sauerstoffaufnahme verhält.

Ware die Oxydationsgeschwindigkeit in der Granulasuspension sehr labil, wurde sie durch viele und verschiedenartige Substanzen beschleunigt, so wurde eine Steigerung der Sauerstoffaufnahme bei Zusatz durch Fe katalysierbarer Substanzen nicht viel beweisen. Demgegenüber wiederhole ich, was ich schon an anderer Stelle sagte, daß die Oxydation in der Granulasuspension nur durch ganz wenige Arten von Stoffen beschleunigt wird. Zu diesen gehoren nur in der Tat Weinsaure und Linolensaure

Im folgenden sollen einige auf Eisen zu beziehende Beschleunigungen im einzelnen durchgesprochen werden

a) Das Ei enthalt reichliche Mengen Lecithin, die Lecithin-Fe-Katalyse wird durch Sauren beschleunigt, in Übereinstimmung damit wachst die Oxydationsgeschwindigkeit der Eisubstanz unter dem Einfluß von H-Ionen sehr bedeutend

Zum Nachweis empfehle ich, den Acetonniederschlag der Eisubstanz der mit Ather gewaschen und dann getrocknet ist, zu benutzen Reibt man 0,2 g dieses Niederschlags mit 2 ccm Wasser an, so wird in 100 Min bei 20° 20—35 cmm Sauerstoff absorbiert, Kohlensaure entwickelt sich nicht Reibt man nicht mit 2 ccm Wasser an, sondern mit 2 ccm lacht Statt Salzsaure konnen mit gleichem Erfolg auch andere Sauren verwendet werden gerade so wie im System Eisen-Lecithin

Zu bemerken ist hier, daß es für die Wasserstoffionenkonzentration, wenn eine moglichst große Oxydationsgeschwindigkeit erzielt werden

¹ Journ of biol chem 6. 1909

² Skandinav Arch. f Physiol 30, 285, 1913

soll, ein Optimum gibt Dieses Optimum wurde nicht gemessen¹, doch genugt für praktische Zwecke die Angabe, daß Methylviolett, dem Gemisch von Acetonpulver und Saure zugesetzt, einen blauvioletten Farbenton zeigen soll

b) Von allen untersuchten Sauren abweichend verhielt sich die Weinsaure, für die, unter sonst gleichen Bedingungen, der Zuwachs der Oxydationsgeschwindigkeit weitaus am größten war.

Wurden 0,2 g Acetonpulver mit 2 ccm m/2-Weinsaure angerieben, so wurden in 100 Minuten bei 200 nicht 60—70 cmm, wie unter dem Einfluß der andern Sauren, sondern 140 cmm Sauerstoff verbraucht, also 70—80 cmm mehr Es ist mir nicht zweifelhaft, daß diese Ausnahmestellung der Weinsaure darauf beruht, daß sie selbst unter der Eisenwirkung oxydiert wird

c) Die Linolensaure

In a und b handelte es sich um Katalysen in stark saurem Milieu, in dem moglicherweise Eisen aus nichtkatalysierfahiger Form in katalysierfahige Form übergeführt worden sein könnte. Es ist deshalb wichtig, daß auch bei Zugabe von Linolensaure — deren gesattigte wasserige Losung nur ungemein schwach sauer reagiert — die Oxydation in der Eisubstanz sehr erheblich beschleunigt wird

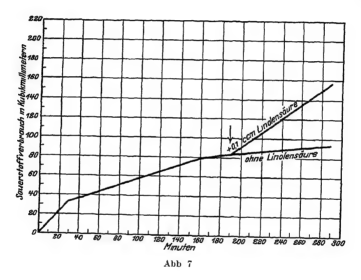
Die Linolensaureversuche wurden nicht mit dem Acetonpulver, sondern mit der frischgewonnenen Granulasuspension angestellt. Dabei stieß ich auf eine Erscheinung, die als Moglichkeit vorauszusehen war wenn namlich das in der Granulasuspension naturlich vorkommende Eisen als Sauerstoffübertrager wirkt, so wird Zugabe einer Substanz deren Oxydation durch Eisen katalysiert werden kann, keineswegs unter allen Umstanden den Gesamtverbrauch an Sauerstoff steigern z. B. dann nicht wenn die zugesetzte Substanz dem oxydierten Eisen seinen Sauerstoff nur ebenso schnell oder langsamer fortnehmen kann als die oxydable Substanz des Systems selbst. Dieser Fall ist offenbar für die Linolensaure realisiert, denn der Sauerstoffverbrauch steigt so gut wie nicht wenn man sie zu der frischen Granulasuspension zusetzt.

Wie wir oben gesehen haben, nimmt die Oxydationsgeschwindigkeit in der Granulasuspension dauernd ab. und wie wir weiterhin gesehen heben, hat nach diesem Abklingen Zusatz von Eisen nur noch eine viel geringere Mehraufnahme von Sauerstoff zur Folge, als anfanglicher Eisenzusatz Also, nachdem die Oxydation der Granulasuspension abgeklungen ist, enthalt sie nur noch wenig durch Eisen oxydierbare Substanz

¹ Das Acetonpulver bindet reichlich Saure, so daß die Wasserstoffionenkonzentration nicht aus der Menge der zugegebenen Säure berechnet werden kann.

Setzt man zu dieser Zeit Linolensaure zu, so beobachtet man jetzt ein starkes Anwachsen des Sauerstoffverbrauchs.

Als Beispiel dieser überaus wichtigen Verhaltnisse sei ein Versuch in graphischer Darstellung (Abb. 7) wiedergegeben. Die verwendete Granulasuspension war ein wenig verdunnter als sonst, damit ihr Sauerstoffverbrauch schneller nachließe (4 ccm hullenlose, zu einem dichten Sediment zusammenzentrifugierte Eier + 4 ccm S^I, geschuttelt) Je 2 ccm wurden in ein Atmungsglaschen pipettiert und die Atmung bei 23 mehrere Stunden beobachtet und notiert Nach 3 Stunden war sie sehr schwach geworden Nun wurde (Pfeil der Abb 7) in ein Glaschen



0,1 ccm Linolensaure gegeben (das andere blieb ohne Zusatz), und der Sauerstoffverbrauch weiter beobachtet Nach 100 Min , gerechnet vom Augenblick der Linolenzugabe an, hatte die mit Linolensaure versetzte Probe 88 cmm Sauerstoff verbraucht, die Kontrolle nur 11 cmm Um den durch spontane Oxydation der Linolensaure entstehenden Fehler auszuschalten, wurden gleichzeitig 0,1 ccm Saure in 2 ccm S^I geschuttelt und die hierbei auftretenden Druckverminderungen von den für Linolensaure + Eisubstanz erhaltenen Werten abgezogen

Es verbrauchte	n·		nach	30 Min	nach	164	Mm
	Linolensaure	allem		3	14 c		
T 1	Eisubstanz	,,		3	11		0_2
Linolensäure +	**			25	88	"	0,2
_						2)	- 2

Fur die Sauerstoffaufnahme im System Linolensaure + Eisubstanz ist also korrigiert zu setzen:

nach 30 Mm.
$$25 - 3 = 22$$
 cmm O_2
, 100 , $88 - 14 = 74$, O_2

Die korrigierten Werte sind in das Koordinatensystem der Abb $\,7\,$ eingetragen.

VII. Theorie.

Auf Grund der mitgeteilten Tatsachen stelle ich die Theorie auf, daß die Sauerstoffatmung im Ei eine Eisenkatalyse ist; daß der im Atmungsprozeß verzehrte Sauerstoff primar von gelostem oder adsorbiertem Ferroion aufgenommen wird.

Ein Beweis fur die Richtigkeit dieser Auffassung ist durch das Tatsachenmaterial nicht erbracht; wenn auch gezwungen und unter Annahme von Zufälligkeiten, laßt sich die Annahme verteidigen, daß die Atmung zwar durch Eisenzusatz beschleunigt wird, selbst jedoch keine Eisenkatalyse ist.

Daß die Theorie aber eine ungemein wahrscheinliche und einfache Erklärung der verschiedenen Tatsachen gibt, geht vielleicht am besten aus einer kurzen Zusammenfassung der Versuchsergebnisse hervor.

- 1. Die aus Seeigeleiern gewonnene atmende Flussigkeit enthalt auf $100~{\rm mg}~{
 m Stickstoff}~0.02-0.03~{
 m mg}~{
 m Eisen}$
- 2 Der Acetonniederschlag der Flussigkeit gibt mit Rhodankalı und Salzsaure Eisemonreaktion.
- 3 Fugt man zu der frisch hergestellten Flussigkeit kleine Mengen Eisensalz, so steigt die Oxydationsgeschwindigkeit, hochstwahrscheinlich auch die Geschwindigkeit der Kohlensaureproduktion, und zwar betragt die Steigerung der Oxydationsgeschwindigkeit 70—100° wenn man auf 100 mg Stickstoff Hundertstel-Milligramme Eisen zusetzt Großere Eisenmengen wirken nicht erheblich starker, bedeutend kleinere Eisenmengen wirken nicht Die Großenordnungen der ber Zusatz gerade wurksamen Eisenmengen und der im Er naturlich vorkommenden Eisenmengen sind also gleich
- 4 Fugt man das Eisensalz erst zu nachdem die Atmung sehr schwach geworden ist, so ist der Mehrverbrauch an Sauerstoff viel geringer, als wenn das Eisen zur Zeit der ungeschwachten Atmung zugefugt wird Der Stoff, auf den das zugesetzte Eisen den Sauerstoff übertragt, wird also offenbar im Atmungsprozeß verbraucht
- 5 Der bei Eisenzusatz auftretende Mehrverbrauch an Sauerstoff wird durch das Narkoticum Athylurethan um fast genau den gleichen Bruchteil gehemmt, wie die Atmung selbst
- 6 Setzt man der Flussigkeit Substanzen zu, deren Oxydation unter dem Einfluß von Eisen beschleunigt wird, so beobachtet man einen Mehrverbrauch von Sauerstoff; die Flüssigkeit verhält sich also als Kataly-

sator wie Eisensalz; oder. das in der Flussigkeit naturlich vorkommende Eisen ist imstande, Oxydationen zu beschleunigen

VIII. Anwendungen der Theorie.

- 1. Es spricht für die Theorie, daß eine fundamentale Tatsache der Atmungschemie durch sie sofort erklart ist die hemmende Wirkung sehr kleiner Blausauremengen Blausaure wurde mit Fe-Ion das komplexe und katalytisch unwirksame Ferrocyanion bilden Sie wurde in minimalen Mengen wirken, weil auch die umzusetzenden Eisenmengen minimal wären
- 2 Schon mehrfach fiel es auf, daß die Oxydation in der Zelle große Ähnlichkeit hat mit der Oxydation durch $\rm H_2O_2$ bei Gegenwart von Eisensalz¹. Nun bildet sich aus Eisenoxydul bei der Autoxydation zunachst hochstwahrscheinlich ein Superoxyd, und wir hatten dann in der Zelle als Oxydationsmittel Superoxyd² bei Gegenwart von Eisenoxydulsalz

Auch die verschiedenen Peroxyd- und Superoxydtheorien der Atmung erhalten von diesem Standpunkt aus ein ganz anschauliches Gesicht

IX. Historische Bemerkung.

Die Vermutung, daß das Eisen im Mechanismus der Atmung eine Rolle spielt, ist wohl schon mehrfach geaußert worden; wußte man doch einerseits, daß das Eisen sehr allgemein in Zellen vorkommt, andererseits, daß es im Reagensglas Oxydationen beschleunigen kann Es handelte sich hier um Vermutungen, die der experimentellen Begrundung ebenso entbehrten, wie die Mangan,- Calcium- oder andere Atmungstheorien³.

Ygl. beispielsweise Dakin Journ of biol. chem 1, 17 1906

² Wasserstoffsuperoxyd oder Eisensuperoxyd

³ Fur Nichtfachgenossen sei hier bemerkt, daß die Sauerstoffaufnahme des eisenhaltigen Hämoglobins, wie sie beispielsweise im Saugetierblut vor sich geht, mit der Sauerstoffatmung chemisch nichts zu tun hat, das Hamoglobin kommt hier mit den Zellen, an die es den Sauerstoff abliefert, gar nicht in Beruhrung

Über die Oxydation des Cystins und anderer Aminosäuren an Blutkohle.

 ∇ on

Otto Warburg und Erwin Negelein.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 15. November 1920)

Mit 4 Abbildungen.

Die Verbrennungsorte in lebenden Zellen sind die Grenzschichten zwischen dem flussigen Zellinhalt und den festen Strukturteilen¹. Es laßt sich zeigen, daß viele Stoffe in diesen Grenzschichten verdichtet werden

Festen Korpern kommt die Eigenschaft zu. Gasreaktionen zu beschleunigen², so wirken Metalle, Quarz. Bernstein, Kohle und andere Stoffe auf die Vereinigung von Wasserstoff und Sauerstoff FARADAY³ nimmt an, daß hierbei die Verdichtung der reagierenden Stoffe an der Oberfläche der festen Korper eine wesentliche Rolle spiele eine Annahme, die dem Rechnung tragt, was den chemisch verschiedenartigen auf die Knallgasreaktion aber gleichartig wirkenden Kolpern gemeinsam ist. namlich ihrem Adsorptionsvermogen

Die Adsorption aus Losungen⁴ — mit der wir es in lebenden Zellen zu tun haben — unterscheidet sich von der Adsorption aus Gasraumen durch die Beteiligung des Losungsmittels an der Adsorption Wasser verdrangt adsorbierte Gase von der Kohleoberflache Kohle. die aus Gasraumen große Gasmengen adsorbiert, nimmt aus wasserigen Losungen nur geringe Gasmengen auf, eine Erklarung für die Tatsache, daß

¹ Warburg, O Ergebn d Physiol 14, 253 1914, Pflugers Arch f d ges. Physiol. 154, 599, 1913, 158, 19 1914; 158, 189 1914, Sitzungsber d. Heidelberg. Akad. d. Wiss, Mathem-naturw. Kl 1, 1914

² Doebereiner. Ann. de chim. et de physiol. 24, 91 1823. — Dulong u. Thénard: ebenda 24, 380. 1823. — Calvert. Cpt rend. Paris 64, 1246. 1867.

³ FARADAY: Experimentaluntersuchungen. Ostwalds Klassiker 87, 21ff.

⁴ Freundlich, Ĥ.: Zeitschr f. physikal. Chem. 57, 385. 1907.

wasserige Kohlensuspensionen die Vereinigung von Wasserstoff und Sauerstoff nicht merklich beschleunigen

Andererseits sind Falle bekannt, in denen die Adsorption aus Lösungen chemische Reaktionsbeschleunigungen bedingt. So beobachteten Freundlich und Masius, daß eine wasserige Oxalsäurelosung in Beruhrung mit Kohle bei Zimmertemperatur unbeständig ist. Ich habe gefunden². daß die Oxalsäure an Kohle zu Kohlensaure und Wasser verbrennt³. Es sei bemerkt, daß indifferente Narkotica diese Oberflachenoxydation nach denselben Gesetzmaßigkeiten hemmen, wie die Verbrennungen in lebenden Zellen

Ein zweiter naher untersuchter Fall ist die Oxydation des Phenylthioharnstoffs, der nach Freundlich und Bjercke⁴ an der Kohleoberflache rasch oxydiert wird Den zeitlichen Verlauf bestimmt nach den genannten Autoren die Geschwindigkeit, mit der der Sauerstoff durch eine Adsorptionsschicht zur Kohleoberflache hindiffundiert.

Ein dritter Fall soll in der vorliegenden Mitteilung beschrieben werden, die Oxydation des Eiweißspaltproduktes Cystin, einer bestandigen schwefelhaltigen Aminosaure, die durch mehrstundiges Kochen von Eiweiß mit starker Salzsaure gewonnen wird Bringt man in verdunnte wässerige Cystinlosungen Blutkohle und schüttelt bei 40° mit Luft oder Sauerstoff, so verschwindet die Aminosaure unter Sauerstoffaufnahme, wahrend gleichzeitig Kohlensaure, Ammoniak und Schwefelsaure als Endprodukte auftreten, das heißt, die Endprodukte der Eiweißverbrennung in lebenden Zellen

Die Geschwindigkeit dieses Vorgangs ist eine außerordentlich große Vergleichen wir die Geschwindigkeiten der Sauerstoffaufnahme durch 1 g Kohle und durch 1 g eines stark atmenden Gewebes, etwa der Warmbluterleber, so finden wir sie gleich, wenn die Kohle mit einer ¹/₅₀₀ molaren Cystinlosung im Gleichgewicht ist

Wie Cystin verbrennen viele Ammosauren an Kohle, beispielsweise Leucin und Tyrosin. Andere biologisch wichtige Stoffe — Zucker, Fettsauren, Milchsäure, Apfelsaure — sind im Vergleich zu den Aminosauren an Kohle bestandig So nehmen kohlehaltige Traubenzuckerlosungen bei 40 keine merklichen Sauerstoffmengen auf; dies ist um so auffallender, als Traubenzucker unter andern Bedingungen recht reaktionsfahig ist und im Reagensglas unter dem Einfluß von Alkalien⁵,

¹ Freundlich, H. Capillarchemie Leipzig 1909. S. 163ff

² Warburg, O Pflugers Arch. f. d ges. Physiol. 155, 547. 1914 ³ Zusatz beim Neudruck Statt dieses Satzes steht in der Originalarbeit. "und

Zusatz beim Neudruck Statt dieses Satzes steht in der Originalarbeit. "und eine nahere Verfolgung dieser Beobachtung ergab, daß die Oxalsaure hier zu Kohlensaure und Wasser verbrennt"

⁴ FREUNDLICH, H. u. BJERCKE Zeitschr f physikal Chem. 91, 1. 1916. ⁵ Mathews Journ of biol chem. 6, 3, 1909.

von Kupfersalzen¹ und von kolloidalem Palladium² leicht oxydiert werden kann

Die Wiedergabe der Versuche zerfallt in folgende Abschnitte

- I. Methoden
- II. Bindung des Cystins an Kohle.
- III. Oxydation des Cystins an Kohle
- IV Endprodukte der Cystinoxydation.
- V. Einfluß der Temperatur auf die Cystinoxydation
- VI Oxydation des Cystems an Kohle
- VII Oxydation des Tyrosins an Kohle
- VIII. Oxydation des Leucins an Kohle
 - IX Anhang

I. Methoden.

1 Die verwandte Kohle war MERCKS "Tierblutkohle, hochwertig, biologisch gepruft" In wasseriger Suspension bei 40° mit Sauerstoff geschuttelt, nimmt sie weder Sauerstoff auf, noch gibt sie Kohlensaure ab Verdunnte Salzsaure entwickelt nur Spuren Kohlensaure und vermag der Kohle nur Spuren von Ammoniak zu entziehen Mit Wasser bei 40° extrahiert, gibt sie nur Spuren von Schwefelsaure ab. Naheres uber die Kontrollen findet man bei der Beschreibung der Versuche

Kahlbaums Blutkohle steht in der Wirkung auf die Cystmoxydation kaum hinter dem Merckschen Praparat zuruck Sie ist jedoch wenigei rein und gibt insbesondere an verdunnte Salzsaure merkliche Mengen Ammoniak ab

2 Das Cystin war aus Haaren durch Kochen mit Salzsaule in der ublichen Weise dargestellt 0.4545 g, mit Normalsalzsaure zu 15 cem aufgelost, drehten die Polarisationsebene von Natriumlicht im 1-Dezimeterrohr bei Zimmertemperatur 6.55° nach links. Daraus ergibt sich $[\alpha]_D = -216^{\circ}$, wahrend E Fischer und Susuki³ unter gleichen Bedingungen $[\alpha]_D = -222^{\circ}$ fanden Das Praparat enthielt also etwa 1.5% der rechtsdrehenden Form

Die spezifische Drehung von Cystin, in Normalsalzsaure gelost. ist von der Konzentration ziemlich unabhangig 0,067 g. mit Normalsalzsaure auf 100 ccm aufgelost, ergaben im 2-Dezimeterrohr em α_D = -0.29° , woraus sich $[\alpha]_D = -216^{\circ}$ berechnet Eine derartige Losung ist etwa $3 \cdot 10^{-3}$ normal

Zur Herstellung der Versuchslosungen wurde Cystin fein gepulvert,

¹ Mathews u. Mc. Guigan: Americ journ. of physiol. 19, 199 1907.

² Wieland. Ber. d. Dtsch. Chem. Ges. 46, 3327. 1914.

³ Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol Chem. 45, 405. 1905.

mit der 1000fachen Menge Wasser gekocht, heiß von wenig ungelostem filtriert, abgekühlt und in einem Teil der so erhaltenen übersattigten Lösung (für aktives Cystin wird eine Löslichkeit von 1 9000 bei Zimmertemperatur angegeben) nach Zugabe von 10% 10fach Normalsalzsaure der Cystingehalt polarimetrisch, unter Einsetzung des Wertes $[\alpha]_D = -216^\circ$, ermittelt. Der Rest der Lösung wurde dann, gegebenenfalls nach passender Verdünnung, zum Versuch verwendet.

- 3 Das Cystem wurde nach der Vorschrift von E FRIEDMANN¹ aus Cystin durch Reduktion mit Zinn und Salzsaure als Chlorhydrat dargestellt. $0.0424~\rm g$, in 96 proz Alkohol gelost und nach Klason und Carlson² titriert, verbrauchten die berechnete Menge von $2.7~\rm ccm$ $^{\rm n}$ $_{10}\text{-}$ Jodlosung
- 4 Sauerstoffverbrauch und Kohlensaurebildung wurden nach früher beschriebenen Methoden bestimmt, indem die Kohlesuspensionen mit relativ großen Gasmengen in verschlossenen Gefaßen im Thermostaten geschuttelt und die entstehenden und verschwindenden Gasmengen aus den Druckänderungen berechnet wurden, die angeschlossene Haldane-Barcroftsche Blutgasmanometer zeigten (Form der Gefaße, diese Zeitschr. 110, 72 1920; Formeln zur Berechnung des Gaswechsels ebenda, Seite 73 und am Kopf des Abschnittes IX) Die Druckanderungen, die hierbei auftraten, waren, je nach der verwandten Cystinmenge, einige hundert bis einige tausend Millimeter der Brodieschen Manometerflussigkeit (von der 10000 mm = 760 mm Hg)

Die Berechnung des Sauerstoffverbrauchs und der Kohlensaurebildung aus den Druckanderungen setzt voraus, daß außer Sauerstoff
und Kohlensaure Gase weder verschwinden, noch entstehen Da an
die Moglichkeit gedacht werden mußte, daß Kohlenoxyd bei der Cystinoxydation gebildet werde, wurde eine gasanalytische Kontrolle gemacht Durch einen beiderseitig mit Schwanzhahnen verschließbaren
Rezipienten, der zur Halfte mit cystinhaltiger Kohlesuspension gefullt
war, wurde zunachst 30 Minuten lang elektrolytisch entwickelter Sauerstoff, der ein mit Kupferoxyd beschicktes gluhendes Quarzrohr passiert
hatte, durchgeleitet Dann wurden die Hahne geschlossen, eine passende
Zeit im Thermostaten geschuttelt, und hierauf ein Teil der Gase in den
Haldaneschen Analysenapparat eingesaugt Es zeigte sich nach Absorption durch Kalilauge und Hydrosulfit, daß der Gasrest nicht merklich zugenommen hatte (Anhang Nr 1), also andere Gase neben Kohlensaure nicht entstanden waren

Eine zweite Kontrolle betraf die Frage, wieweit das Adsorptionsvermogen der Kohle fur Kohlensaure die Resultate beeinflusse Be-

¹ Hofmeisters Beitr. 4, 504 1904

² Chem. Zentralbl. 1906, S. 1090.

schickt man 2 Gefaße von je 30 ccm Inhalt mit je 10 ccm einer $^{1}/_{2000}$ molaren Natriumcarbonatlosung, gibt in das eine außerdem 0,2 g Kohle, verschließt mit den Manometern, schüttelt zunachst im Thermostaten, bis Temperatur- und Druckgleichgewicht eingetreten ist und kippt nun, ohne zu offnen, aus einem Einsatz je 1 ccm $^{n}/_{10}$ -Salzsaure in die Carbonatlosung, so wird aus der kohlehaltigen Flussigkeit eine um etwa 10% kleinere Kohlensauremenge an den Gasraum abgegeben als aus der kohlefreien Flussigkeit In dieser Großenordnung liegen die Fehler bei der Kohlensaurebestimmung, die aus den Druckänderungen berechnete Kohlensaurebildung wird um etwa 10% zu klein gefunden Der an sich nicht unbedeutende Fehler stort jedoch die Beurteilung des Oxydationsverlaufes nicht wesentlich

Ähnliche Schwierigkeiten bestehen für die Ammoniak- und Schwefelsaurebestimmung. Die Mengen an Reaktionsprodukten, die wir bei Kohleversuchen messen, sind in diesem Sinn allgemein Minimalzahlen.

5. Zur Bestimmung des Ammoniaks wurde eine cystinhaltige Kohlesuspension eine passende Zeit mit Sauerstoff bei 40 $^{\circ}$ geschuttelt, dann auf 10 ccm 1 ccm $^{n}/_{10}$ -Salzsaure zugegeben, filtriert und mit $^{n}/_{100}$ -Salzsaure bis zum Verschwinden der Ammoniakreaktion gewaschen. Aus einem aliquoten Teil der vereinigten Filtrate wurde nach Zugabe von $^{1}/_{10}$ Volumen 10 proz. Kaliumcarbonatlosung mittels eines Luftstroms das Ammoniak ausgetrieben, in $^{n}/_{50}$ -Salzsaure aufgefangen und die übergegangene Ammoniakmenge in bekannter Weise colorimetrisch ermittelt

Vielleicht wurden etwas großere Ammoniakmengen erhalten worden sein, wenn wir die Kohle mit Salzsaure ausgekocht hatten doch war die Anwendung hoherer Temperaturen aus naheliegenden Grunden zu vermeiden

6 Zur Bestimmung der Schwefelsaure wurde durch eine cystinhaltige Kohlesuspension bei 40° eine passende Zeit Sauerstoff geleitet, dann filtriert die Kohle 2mal mit einer großeren Menge Wasser angerieben und filtriert, die neutral reagierende Flussigkeit auf dem Wasserbade eingeengt, nach Zusatz von Salzsaure mit Bariumchlorid gefallt und das Bariumsulfat gewogen

II. Bindung des Cystins an Kohle.

Abderhalden und Fodor² haben gezeigt, daß Ammosauren von Blutkohle gebunden werden, zwischen der von der Kohle gebundenen

² Zeitschr. f. Fermentforschung 2, 74 1917; 2, 151. 1918.

¹ Methode von Folin: Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol Chem. 37, 161. 1902/03 und Abderhalden: Biochem. Arbeitsmethode 7, 715 1913.

Menge und der Konzentration in der Lösung besteht bei kleinen Aminosaurekonzentrationen einfache Proportionalität

Leider sehen wir zunachst keinen Weg, die Bindung des Cystins an Kohle bei verschiedenen Konzentrationen in befriedigender Weise zu messen. Die Schwierigkeit liegt einerseits in der Unbestandigkeit des von der Kohle aufgenommenen Cystins, andererseits in der Schwerlöslichkeit dieser Aminosaure. Schuttelt man Cystinlosungen mit Kohle, so enthalten die klaren Filtrate stets Kohle in feiner Verteilung, die sich vollstandig nur durch Eindampfen bis zur Trockene entfernen laßt, hierbei wird das Cystin weiter zersetzt. Dampft man nicht ein, so sind die Losungen zur polarimetrischen Bestimmung zu verdunnt, wahrend Stickstoffbestimmungen durch den in der Kohle enthaltenen Stickstoff fehlerhaft werden.

Unter diesen Verhaltnissen konnte die Bindung des Cystins an Kohle nur für eine Konzentration ermittelt werden, indem zu einer gesattigten Cystinlösung (Löslichkeitsbestinmung Abschnitt IX, Nr. 2) so viel Kohle zugegeben wurde, daß die polarimetrische Bestimmung im Filtrat, nach erfolgter Adsorption, noch eben mit einiger Genaugkeit (auf 10%) möglich war. Es wurde so gefunden, daß 1 g Kohle, im Gleichgewicht mit einer $0.58 \cdot 10^{-3}$ molaren Cystinlösung, 0.083 Millimole Cystin enthalt (Abschnitt IX, Nr 3)

Anschaulicher kann das Resultat der Adsorptionsmessung so ausgedruckt werden. Gibt man zu 100 ccm einer 0,034 proz Cystinlosung 1g Kohle, so verschwinden infolge der Adsorption etwa 60% der Aminosaure aus der Losung.

III. Oxydation des Cystins an Kohle.

1. Schuttelt man wasserige Cystinlosungen in neutraler, saurei oder alkalischer Losung bei 40° mit Sauerstoff von Atmospharendruck, so wird kein Sauerstoff aufgenommen, auch nach Zusatz von Metallsalzen, die in anderen Fallen als Sauerstoffubertrager wirken, beispielsweise von Eisensalzen, ist Cystin unter den genannten Bedingungen bestandig

Schuttelt man wasserige Kohlesuspensionen bei 400 mit Sauerstoff von Atmospharendruck, so wird kein Sauerstoff aufgenommen

Dagegen absorbieren wasserige Cystinlösungen, in denen Kohle suspendiert ist, Sauerstoff mit großer Geschwindigkeit

2 Verbrennt Cystin¹ zu Kohlensaure, Wasser, Ammoniak und Schwefelsaure, nach der Gleichung

¹ Konstitution des Cystins vgl. C. Neuberg. Ber. d. Dtsch. Chem Ges 35, 3161 1902; E. Friedmann. Hofmeisters Beitr. 3, 1. 1902; Erlenmeyer: Ber. d. Dtsch Chem Ges. 36, 2720 1903; E Fischer u. Raske: Ber. d Dtsch Chem. Ges. 41, 893 1908.

$$\begin{array}{cccc} {\rm CH_2-S-S-CH_2} \\ | & | & | \\ {\rm CHNH_2} & | & {\rm CHNH_2+8,5~O_2=6~CO_2+3\,H_2O+2\,NH_3+2\,SO_3}\,, \\ | & | & | & | \\ {\rm COOH} & | & {\rm COOH} \end{array}$$

(Molekulargewicht 240)

so werden 8,5 Molekule Sauerstoff verbraucht, wahrend 6 Molekule Kohlensaure, 2 Molekule Ammoniak und 2 Molekule Schwefelsaure entstehen Der Quotient $\frac{CO_2}{O_2}$ ist für diesen Vorgang gleich 0,71

3. Von den zahlreichen Versuchen, die wir mit verschiedenen Kohlepraparaten, wechselnden Kohlemengen und Cystinkonzentrationen ausgefuhrt haben, sei zunachst folgendes Beispiel naher beschrieben

In 4 Meßgefaße von ungefahr (Genaueres Anhang Nr. 4) 30 ccm Inhalt wurden je 2 ccm einer übersattigten Cystinlosung, die in 2 ccm 1.97 mg Substanz enthielten, sowie je 40 mg Merckscher Blutkohle eingefullt Nachdem der Einsatz der Meßgefaße zur Absorption etwa gebildeter Kohlensaure mit je 1 ccm 5 proz Kalilauge beschickt war, wurde mit den Manometern verbunden, die Gasraume mit verschiedenen Sauerstoff-Stickstoffmischungen gefullt und bei 400 mit der Kohlesuspension ins Gleichgewicht gebracht Die Gasmischungen enthielten 97, 63, 20,9 und 5,1% Sauerstoff, der Gesamtdruck bei Schluß der Hahne war 760 mm Hg, woraus sich, unter Berucksichtigung der Wasserdampftension, Sauerstoffpartialdrucke von 684, 444, 147 und 36 mm Hg berechnen (Sauerstoffkonzentrationen von 0,92 10⁻³ 06·10⁻³, $0.2 \cdot 10^{-3}$ und $0.049 \cdot 10^{-3}$ Molen pro Liter Flussigkeit) Dei Sauerstoffvorrat in den drei Getaßen mit hoheren Sauerstoffdrucken war bei dieser Anordnung so groß, daß die Sauerstoffkonzentration bis zur Beendigung der Oxydation als konstant betrachtet werden konnte, das gleiche gilt nicht für das vierte Gefaß für das deshalb nur die Antangsgeschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme gemessen wurde

Die Druckanderungen, die beim Schutteln der Gefaße auftraten sind in Tabelle 1 (in Milhmetern Brodiescher Flussigkeit) verzeichnet, daneben die unter Berucksichtigung der Volumina berechneten Saueistoffaufnahmen in Kubikmillimetern Hierbei entsprach einem Millimeter Druckabnahme durchschnittlich ein Sauerstoffverbrauch von 2,4 cmm Sauerstoff Die Kurve Abb. 1 ist eine graphische Wiedergabe desselben Versuchs, die Abszissen bedeuten die Minuten nach Schluß der Hahne, die Ordinaten die nach t Minuten verbrauchten Sauerstoffmengen in Kubikmillimetern

4. Sehen wir zunachst von dem zeitlichen Verlauf der Sauerstoffaufnahme ab und betrachten die Endwerte, die sich durch Extrapolation aus den Kurven ergeben. Fur totale Verbrennung von 1,97 mg Cystin

74 O. Warburg u E. Negelem. Oxydation des Cystins und anderer Aminosauren.

berechnet sich ein Sauerstoffverbrauch von 1563 cmm Demgegenüber werden tatsachlich verbraucht

Beı	emem	Sauerstoffdruck	von	$\mathbf{m}\mathbf{m}$	$\mathbf{H}\mathbf{g}$	cmm	Sauerstoff	
		684					580	
		444					560	
		147					476	

Die Verbrennung ist also unvollstandig, um so unvollständiger, je niedriger der Sauerstoffdruck Steigt der Sauerstoffdruck von 147 auf 684 mm Hg, so steigt der Endwert der Sauerstoffaufnahme von 31% auf 38% der für totale Verbrennung berechneten

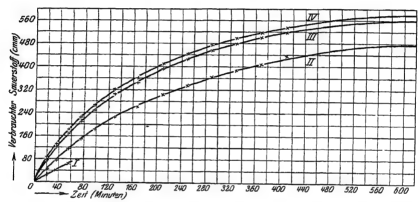


Abb 1 1,94 mg Cystin. 40 mg Kohle, 2 ccm Wasser 40° I O₂-Partialdruck 36 mm Hg, III O₂-Partialdruck 147 mm Hg, III O₂-Partialdruck 444 mm Hg, IV O₂-Partialdruck 684 mm Hg

Tabelle 1. 1,97 mg Cystin, 40 mg Kohle, 2 ccm H_2O 40°

	O ₂ -Druck 68	34 mm Hg	O2-Druck 4	4 mm Hg	O ₂ -Druck 14	7 mm Hg	O2-Druck 3	3 mm Hg
Zeit (Minu- ten)	anderung	Sauer- storfver- brauch	Beobach- tete Druck- änderung	Sauer- stoffver- brauch	Beobach- tete Druck- anderung	Sauer- stoffver- brauch	Beobach-	Saucr- stoffver- brauch
	mm	emm	mm	emm	mm	cmm	$\mathbf{m}\mathbf{m}$	\mathbf{cmm}
21 36 56 76 98 130 168 210 250 290 330 370 410 ∞	- 36,5 - 57 - 79 - 97,5 - 116 - 140,5 - 157 - 178 - 193 - 206 - 216 - 224,5 - 232	84 131 182 224 267 323 361 409 414 474 497 516 534 580	- 31,5 - 50 - 70,5 - 87 - 104 - 127,5 - 144 - 163,5 - 178 - 190,5 - 200,5 - 201,5	75 120 168 208 249 305 344 391 425 455 479 500 517 560	- 18,5 - 31 - 47,5 - 61 - 75 - 93 - 107,5 - 125 - 138,5 - 150,5 - 160,5 - 168,5 - 180	45 75 115 148 182 225 260 303 335 364 387 408 436 476	— 10,5 — 17 — 26	26 41 63

Ist die Sauerstoffaufnahme beendigt, so laßt sich kein unverandertes Cvstin mehr nachweisen, weder polarimetrisch, noch durch die Mor-NERsche Schwefelbleireaktion — Die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme steigt nahezu auf ihren Anfangswert, wenn nach Stillstand der Oxydation die Cystinkonzentration durch Zugabe neuer Substanz auf ihren Anfangswert gebracht wird. Es scheint also, daß die Reaktionsprodukte nur wenig hemmen

5 Betrachten wir weiterhin den zeitlichen Verlauf der Oxydation, ındem wir die Annahme zugrunde legen, daß sie, wenn auch unvollstandig, so doch bei einem bestimmten Sauerstoffdruck in jedem Augenblick gleichartig ist Wir durfen dann die nach t Minuten oxydierte Cystimmenge x dem nach t Minuten verbrauchten Sauerstoff, die Anfangsmenge an Cystin A dem nach unendlicher Zeit verbrauchten Sauerstoff proportional setzen Tun wir das, so findet sich, daß der Aus- $\operatorname{druck} \frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x}$ nahezu konstant ist (Tabelle 2), und zwar ist die Konstanz besonders befriedigend für den Sauerstoffdruck von 147 mm Hg

Tabelle 2

t		$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A - a} = 10$	ر3
(Minuten)	O ₂ -Druck 684 mm Hg	O ₂ -Druck 444 mm Hg	O ₂ -Druck 147 mm Hg
21	7,4	6,9	4,7
36	7,1	6,7	4.8
56	6.7	6,4	49
76	6,7	6,2	4,9
98	6,2	6,0	4.9
130	5,8	6,0	4,4
168	5,8	5,8	47
210	5,8	5,8	4,8
25()	5,8	5,8	4,9
290	5.8	5,8	5,0
330	6,0	6,0	5,1
370	5,8	6,0	5.2
410	[5,8]	[6,4]	[0,0]
M	ittel: 6,2	6,1	4,9

Die Konstanz des Ausdrucks $\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x}$ bedeutet, daß die verschwindende Cystinmenge der in jedem Augenblick vorhandenen Gesamtmenge an Cystin proportional 1st, und zwar verschwindet pro

Minute — da $k = \frac{dt}{A - x}$ — bei einem Sauerstoffdruck von 684 mm Hg

 $0,\!62\%$, bei einem Sauerstoffdruck von $444~\rm mm~Hg~0,\!61\%$ und bei einem Sauerstoffdruck von $147~\rm mm~Hg~0,\!49\%$ der jeweils vorhandenen Cystinmenge.

Bei Sauerstoffdrucken uber $100 \, \mathrm{mm}$ Hg und bei $40^{\,0} \, \mathrm{war}$ $\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x}$ in allen Versuchen nahezu konstant, doch waren die Zahlenwerte für die Konstanten in verschiedenen Versuchen, je nach den benutzten Köhlenpraparaten, unter sonst gleichen Bedingungen verschieden, bei einem konstanten Sauerstoffdruck von 700 mm Hg lagen sie zwischen $5 \cdot 10^{-3}$ und $11 \cdot 10^{-3}$ (vgl auch Nr 7 dieses Abschnittes und Abschnitt V)

Die Tatsache. daß die Geschwindigkeit der Reaktion der jeweils vorhandenen Cystinmenge proportional ist, besagt, worauf besonders hingewiesen sei, nichts über den Mechanismus des Vorgangs, sie ist sowohl mit der Annahme vertraglich, daß der Fortschritt der Reaktion durch monomolekularen Zerfall des Cystins in einer homogenen Adsorp-

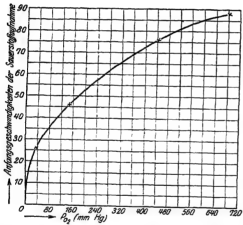


Abb 2 1,94 mg Cystin, 40 mg Kohle, 2 ccm Wasser 400

tionsschicht bestimmt wird, als auch mit der Annahme¹, daß die Diffusion des Cystins durch eine adharierende oder Adsorptionsschicht für den zeitlichen Verlauf maßgebend ist.

6 Weniger übersichtlich ist die Beziehung zum Sauerstoffdruck, der nach dem Vorhergehenden auf zweierlei Art wirkt einerseits wachsen die Werte für $\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x}$, andererseits die Endwerte mit wachsendem Sauerstoffdruck Es andert sich also nicht nur

die Geschwindigkeit der Cystinzerstorung, sondern auch der Reaktionsmodus Eine einfache Beziehung ist hier nicht zu erwarten

Der Einfluß des Sauerstoffdrucks tritt mehr hervor, wenn man nicht die Geschwindigkeitskonstanten, sondern einfach die Sauerstoffaufnahmen für gleiche Zeiten und gleiche Cystinmengen bei verschiedenen Sauerstoffdrucken vergleicht. Entnimmt man aus Abb 1 die nach 21 Minuten verbrauchten Sauerstoffmengen — die Cystinmenge kann

¹ Vgl. Kinetik heterogener Reaktionen bei NERNST. Theor. Chemie Stuttgart 1913. S. 610.

nach dieser Zeit als unverandert betrachtet werden -, tragt sie als Ordinaten auf, die zugehorigen Sauerstoffdrucke als Abszissen, so erhalt man das Bild der Abb 2.

7. Als zweites Beispiel sei ein Versuch mit einem anderen Praparat gleichfalls Merckscher Blutkohle angeführt (Tabelle 3, Anhang Nr. 5), mit gleichen Cystin- und Kohlekonzentrationen, jedoch der 5fachen absoluten Menge an allen Stoffen Der Verlauf entspricht dem des ersten Beispiels

Tabelle 3. 9,7 mg Cystin. 200 mg Kohle, 10 ccm H.O 40°. Sauerstoffdruck 700 mm Hg

t (Minuten)	Beobachtete Druckveranderung mm	Sauerstoff- verbrauch cmm	$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x} \cdot 10^3$
19 40 68 104 152 212 292 359 421 451 512 594	$\begin{array}{c}$	311 637 975 1296 1636 1955 2258 2445 2587 2645 2741 2846 2900	6,0 6,2 6,0 5,8 5,5 5,3 5,1 5,1 5,3 5,5 5,5 5,5 [6,7]

Mittel 5.6

8 Mit Hinblick auf den Gedankengang, der dieser Arbeit zugrunde liegt, wollen wir schließlich fragen, wie groß die Wirksamkeit der Kohle als Oxydationskatalysator im Vergleich zur Wirksamkeit lebenden Gewebes ist BARCROFT und SHORE fanden für die Saugetierleber - eines der am starksten atmenden Warmbluterorgane — im lebenden Tier eine Sauerstoffaufnahme von $1.5-15\,\mathrm{ccm}$ pro Stunde bezogen auf $1\,\mathrm{g}$ Trockensubstanz im Mittel also etwa 8 ccm pro Stunde Aus Tabelle 1 entnehmen wir, daß bei einem Sauerstoffdruck von 700 mm Hg von 40 mg Kohle bei Korpertemperatur in den ersten 21 Minuten 84 cmm Sauerstoff aufgenommen werden, das heißt von 1 g Kohle pro Stunde 6,3 ccm Die Anfangskonzentration des Cystins in der Losung betrug hierbei $1.7 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter Wir konnen also sagen, daß Kohle , im Gleichgewicht mit einer 1,7 10-3 molaren Cystinlosung, als Oxydationskatalysator die Wirksamkeit von lebendem Lebergewebe fast erreicht.

¹ Journ of physiol. 45, 296. 1912.

IV. Endprodukte der Cystinoxy dation.

- I,2 g Cystin wurden feingepulvert mit 1200 ccm Wasser einige Zeit gekocht, heiß von wenig Ungelostem abfiltriert und nach dem Abkühlen der Cystingehalt der übersattigten Losung polarimetrisch ermittelt, der sich zu 97 mg auf 100 ccm ergab. Dann wurde zu je 100 ccm der (übersattigten) Losung 2 g Merckscher Blutkohle gegeben und Sauerstoffverbrauch und Endprodukte für eine Versuchszeit von 6 Stunden in passenden Mengen der Suspension bestimmt
- 1. Schwefelsäure. Durch 1000 ccm Suspension, die 970 mg Cystin enthielten, wurde 6 Stunden lang bei 40° eine Gasmischung von 97% Sauerstoff und 3% Stickstoff geleitet. Das Filtrat der Kohle gab nach dieser Zeit mit Bariumchlorid in salzsaurer Losung eine starke Fallung. Filtrate und Waschwasser wurden, wie in I beschrieben, verarbeitet Erhalten 0,2120 g Bariumsulfat, berechnet für totale Verbrennung 1,88 g Bariumsulfat. Es war also 11% des Cystinschwefels als Schwefelsaure erschienen

Zur Kontrolle wurde durch eine gleiche Menge wasseriger cystinfreier Kohlensuspension bei 40°16 Stunden lang die gleiche Gasmischung durchgeleitet, die vereinigten, auf 200 ccm eingedampften Filtrate und Waschwasser zeigten mit Bariumchlorid erst nach langerem Stehen eine eben merkliche Trubung Kohle gibt also unter den Bedingungen unserer Anordnung keine in Betracht kommenden Schwefelsauremengen ab.

2 Ammoniak 10 ccm Suspension, die 9,7 mg Cystin enthielten, wurden bei 40° 6 Stunden lang mit einer Gasmischung geschuttelt, die 97% Sauerstoff und 3% Stickstoff enthielt Dann wurde 1 ccm ⁿ/₁₀-Salzsaure zugegeben, filtriert, mit ⁿ/₁₀₀-Salzsaure gewaschen, Filtrat und Waschwasser vereinigt und das Ammoniak nach Folin bestimmt Erhalten 0,4 mg Ammoniak, berechnet für totale Verbrennung 1,4 mg Ammoniak Es war also 29% des Cystinstickstoffs als Ammoniak erschienen.

Zur Kontrolle wurde ein zweiter Versuch angestellt, in dem statt Cystinlösung destilliertes Wasser 6 Stunden bei 40° mit Sauerstoff und Kohle geschuttelt und dann weiter wie oben verfahren wurde Erhalten 0,002 mg Anmoniak Diese Kontrolle, in die auch der Ammoniakgehalt der Reagenzien eingeht, zeigt, daß die Kohle unter unseren Versuchsbedingungen keine in Betracht kommenden Ammoniakmengen abgibt

Sowohl die Schwefelsaure- als auch die Ammoniakbildung aus Cystin unter dem Einfluß von Kohle laßt sich bequem im Lauf eines mehrstündigen Versuches zeigen Leitet man durch Reagensrohrchen, die 10 ccm

einer 0,1 proz. (ubersattigten) Cystinlosung und 0,2 g Kohle enthalten, unter Erwarmung auf 40° Sauerstoff, so geben die Filtrate schon nach kurzer Zeit kraftige Schwefelsaure- und Ammoniakreaktion Bemerkt sei, daß Nesslers Reagens, direkt zu den Filtraten zugesetzt, erst richtige Resultate gibt, wenn das Cystin praktisch vollig aus der Losung verschwunden ist

3. Sauerstoffverbrauch und Kohlensäurebildung. In zwei ungefahr gleich große Meßgefaße wurden je 10 ccm der Suspension, die je 9,7 mg Cystın enthielten, eingefullt: in den Einsatz des ersten Gefaßes außerdem 1,5 ccm 5 proz. Kalılauge Der Einsatz des zweiten Gefaßes blieb leer. Dann wurde mit den Manometern verbunden und bei 40° mit einer Mischung von 97% Sauerstoff und 3% Stickstoff gesattigt Beim Schütteln zeigte das Manometer des ersten Gefaßes die Änderung des Sauerstoffpartialdrucks an, das Manometer des zweiten Gefäßes die Summe der Sauerstoff- und Kohlensauredruckanderungen Nach 6 Stunden betrug die Druckanderung im ersten Gefaß - 1447 mm. ım zweiten Gefaß —901 mm Brodiescher Flussigkeit Daraus berechnet sich, unter Berucksichtigung der Gefaßvolumina und der Absorptionskoeffizienten der Gase (vgl Anhang Nr 6), em Sauerstoffverbrauch von 2445 cmm und eine Kohlensaureproduktion von 1037 cmm totaler Verbrennung des Cystins mußten 7690 cmm Sauerstoff verschwunden und 5150 cmm Kohlensaure erschienen sein Nach 6 Stunden war also 32% der berechneten Sauerstoffmenge verbraucht und 20% der berechneten Kohlensauremenge erschienen

Zur Kontrolle wurde ein zweiter Versuch angestellt, in dem an Stelle der Cystinlosung destilhertes Wasser 6 Stunden mit 0,2 g Kohle und Sauerstoff geschuttelt wurde Hierbei wurden an den Manometern beider Meßgefaße Druckanderungen nicht beobachtet Eine wasserige Kohlesuspension verbraucht also unter unseren Versuchsbedingungen weder Sauerstoff noch gibt sie Kohlensaure ab

Eine zweite Kontrolle betraf die Frage, ob etwa durch die bei der Cystinoxydation entstehende Saure Kohlensaure aus der Kohle freigemacht werde Zur Entscheidung wurden 2 Meßgetaße mit je 10 ccm einer 2 proz wasserigen Kohlesuspension beschickt, die Einsatze mit je 1 ccm $^{\rm n}/_{\rm 10}$ -Salzsaure gefullt, dann mit den Manometern verbunden und bei 40 $^{\rm o}$ mit Sauerstoff von Atmospharendruck gesattigt. Hierauf wurden die Hahne geschlossen und die Salzsaure des einen Meßgefaßes alsbald in die Kohlesuspension eingekippt. Hierbei entstand ein positiver Druck von 3 mm Brodie. Das zweite Gefaß wurde zunachste 6 Stunden bei 40 $^{\rm o}$ mit Sauerstoff geschüttelt und dann wie das erste behandelt. Diesmal wurde beim Einkippen der Salzsaure keine Druckanderung beobachtet. Enthalt also die Kohle gebundene Kohlensäure,

so sind diese Mengen so klein, daß sie gegen die großen Ausschlage von Hunderten von Millimetern, die bei dem Cystinversuch beobachtet werden, nicht in Betracht kommen

4. Stellen wir das Ergebnis unseres Versuchs zusammen, so ergibt sich:

Gefunden in % der für totale Verbrennung

berechneten Menge
Sauerstoffverbrauch . 32 %
Kohlensäurebildung . 20 %
Ammoniakbildung . 29 %
Schwefelsäurebildung . 11 %

Berucksichtigen wir, daß, wie aus Abb 1 hervorgeht, die Cystinzerstorung nach 6 Stunden noch nicht vollig beendigt ist, und weiterhin, daß die Kohle einen Teil der Reaktionsprodukte moglicherweise verfestigt, so kann gleichwohl kein Zweifel bestehen, daß die Oxydation des Cystins eine unvollstandige ist; ein Schluß, der schon nach dem zeitlichen Verlauf der Sauerstoffaufnahme und bei Berucksichtigung des Endwertes der Sauerstoffaufnahme fast unabweislich war. Auch stehen die Reaktionsprodukte unter sich in einem Verhaltnis, das die Moglichkeit ausschließt, ein Teil des Cystins verbrenne vollstandig, ein anderer Teil werde durch die Kohle in unveranderter Form unwirksam gemacht Offenbar ist der Reaktionsverlauf ein komplizierterer

Es ist ein Mangel dieser Untersuchung, daß wir über den Verbleib des Cystins nicht vollstandig Rechenschaft ablegen konnen. Trotzdem haben wir geglaubt, uns in dieser Beziehung bescheiden zu mussen, da eine Entwirrung des Reaktionsverlaufs zweitellos eine schwierige praparative Aufgabe ist, die uns zu weit von unserem eigentlichen Arbeitsgebiet abführen wurde. Wir halten es jedoch nicht für ausgeschlossen, daß eine nahere Untersuchung des oxydativen Abbaues von Aminosauren mittels Kohle in praparativer Hinsicht manches wertvolle Ergebnis zutage fordern wird.

V. Einfluß der Temperatur auf die Cystinoxydation.

Fur diese Versuche wurde mit etwa 0,01 proz, das heißt auch bei Zimmertemperatur untersattigten Losungen gearbeitet. Der Sauerstoffdruck war 700 mm Hg und blieb wahrend der Versuche praktisch konstant. Da sich der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs zwischen den Versuchstemperaturen, 30 und 40°, um 13% andert, so unterscheiden sich um den gleichen Betrag auch die Sauerstoffkonzentrationen in dem gepruften Temperaturintervall. Nach Abb 1 ist bei hohen Sauerstoffdrucken eine derartige Änderung der Sauerstoffkonzentration ohne Einfluß auf den Verlauf der Oxydation, so daß bei beiden Temperaturen praktisch bei denselben Sauerstoffkonzentrationen gearbeitet wurde.

Über den Fortschritt der Oxydation bei 30 und 40° gibt Tabelle 4 und Abb. 3 Aufschluß (Anhang Nr. 7).

Tabelle 4.

0,97 mg Cystin, 200 mg Kohle, 10 ccm H₂O. Sauerstoffdruck 700 mm Hg.

	400			300			
(Mm)	Beobach- tete Druck- anderung mm	Ver- brauchter Sauerstoff cmm (x)	$\frac{1}{t}\ln\frac{A}{A-x}10^{3}$ $A = 300$	(Min)	Beobach- tete Druck- änderung mm	Ver- brauchter Sauerstoff cmm (x)	$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x} 10^3$ $A = 230$
$\begin{array}{c} 42 \\ 70 \\ 92 \\ 130 \\ 170 \\ 220 \\ 254 \\ \infty \end{array}$	- 67 - 98 - 113 - 133 - 147 - 159 - 166	112 164 189 222 245 266 277 300	11,0 11,3 10,8 10,3 9,9 9,9 10,1	46 70 102 131 171 215 252	- 30 - 47 - 65 - 80 - 97 - 110 - 119	57 79 110 135 164 186 201 230	6,2 6,0 6,4 6,7 7,3 7,6 8,2

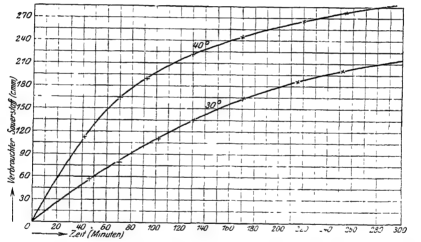


Abb 3 0,97 mg Cystin, 200 mg Kohle, 10 ccm H₂O Sauerstoffdiuck 700 mm Hg.

Vergleichen wir zunachst die Zeiten t_{30} und t_{40} , in denen gleiche Sauerstoffmengen verbraucht werden, so finden wir (Tabelle 5) daß $\frac{t_{30}}{t_{40}}$ etwa gleich 2.5 ist, eine Tatsache, aus der nicht geschlossen werden darf, daß der "Temperaturkoeffizient" zwischen 30 und 40° gleich 2.5 ist. Wir stoßen namlich hier auf eine ahnliche Erscheinung, wie bei Variierung der Sauerstoffdrucke, die Endwerte der Sauerstoffaufnahme sind bei verschiedenen Temperaturen verschieden. Bei 40° kommt die Oxydation zum Stillstand, wenn 300 cmm, bei 30°, wenn 230 cmm

Sauerstoff aufgenommen sind Åhnlich also, wie die Oxydation mit steigenden Sauerstoffdrucken, so wird sie auch mit steigender Temperatur vollstandiger

Tabelle 5.

Umsatz cmm O ₂	t ₄₀	t ₃₀	$\frac{t_{30}}{t_{40}}$
100	37	89,5	2,42
150	61,5	150,5	2,45
200	102	250	2,45

Eine Betrachtung der dritten Stabe der Tabelle lehrt weiterhin, daß der Ausdruck $\frac{1}{t}$ ln $\frac{A}{A-x}$ bei 30° einen ausgesprochenen Gang zeigt.

Auch durch Vergleich der $\frac{1}{t}$ in $\frac{A}{A-x}$ Werte also laßt sich nichts Sicheres daruber sagen, in welchem Maße die Temperatur die Cystinzerstorung beschleunigt.

VI. Oxydation des Cysteins an Kohle.

 Eine wasserige Losung von Cystein nimmt bei Zimmertemperatur Sauerstoff auf¹, die Oxydation verläuft nach der Gleichung

$$\begin{array}{ccc} \mathbf{CH_2SH} & \mathbf{CH_2S-} \\ & \downarrow \\ \mathbf{CHNH_2} + \frac{1}{4} \ \mathbf{O_2} = \mathbf{CHNH_2} + \frac{1}{2} \ \mathbf{H_2O} \\ \downarrow & \downarrow \\ \mathbf{COOH} & \mathbf{COOH} \end{array}$$

Pro Mol. Cystein werden hierbei ½ Mol Sauerstoff verbraucht Die Geschwindigkeit dieses Vorganges ist, wie MATHEWS und WALKER¹ in einer interessanten Arbeit gezeigt haben, von der Wasserstoffionenkonzentration der Losung abhangig, bei schwach alkalischer Reaktion besitzt sie ein ausgepragtes Maximum

Es scheint noch nicht festzustehen, ob ganz reine, insbesondere von jeder Spur Schwermetall befreite Cysteinlosungen sich spontan oxydieren, soviel sich aus den Angaben der Literatur ersehen laßt, wurden von verschiedenen Autoren unter sonst gleichen Bedingungen recht verschiedene Geschwindigkeiten beobachtet.

Nach unseren Beobachtungen verlauft der Vorgang im Gebiet der Wasserstoffionenkonzentration 10^{-9} am schnellsten Wurden 6,3 mg Cystein-chlorhydrat in 10 ccm von Soerensens² Boratgemisch (H+ = $10^{-9,42}$)

¹ BAUMANN, E. · Hoppe-Seylers Zeitschr f. physiol Chem. 8, 299. 1883—1884. — MATHEWS U WALKER: Journ. of biol chem 6, 21. 1909 — THUNBERG, T: Skandnav Arch f. Physiol. 30, 285 1913.

² Soerensen, S P L. Ergebn. d. Physiol. 12, 393, 1912.

gelost und mit Luft bei 25° geschuttelt, so wurde folgender Gang der Sauerstoffaufnahme beobachtet

6,3 mg	Cyste H	Tabelle anchlorhydrat, $+ = 10^{-9.24}$.	10 cc	m Bo Luft.	ratlosi	ung
t		Verbrauchte	r	l ln -	A	10

$(\mathbf{Munuten})$	Verbrauchter Sauerstoff cmm (x)	$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A - x} \cdot 10^3$ $(A = 225)$
40 77 102 150 206 261 326 374 431	60 108 134 172 199 215 224 225 225	7,8 8,5 9,0 9,7 10,4 11,5

Die Oxydation war also nach 6 Stunden praktisch beendigt, nach dieser Zeit waren 225 cmm Sauerstoff aufgenommen, der nach vorstehender Gleichung für 6,3 mg Chlorhydrat berechnete Wert

Ware die Geschwindigkeit der Oxydation der in jedem Augenblick vorhandenen Cystinmenge proportional so mußte, da die Wasserstoffionen- und Sauerstoffkonzentration wahrend des Versuchs als konstant betrachtet werden konnen, der Ausdruck $\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-a}$ konstant sein. Die dritte Kolumne der Tabelle zeigt, daß das nicht der Fall ist die betreffenden Werte zeigen eine Zunahme mit dem Fortschritt der Reaktion

Verbrennt Cystem zu Kohlensaure Wasser Ammoniak und Schwefelsaure nach der Gleichung

so werden 4,5 Molekule Sauerstoff verbraucht, wahrend 3 Molekule Kohlensaure, 1 Molekul Ammoniak und 1 Molekul Schwefelsaure entstehen Der Quotient $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ ist für diesen Vorgang gleich 0,67

3. Schuttelt man wasserige Cysteinlosungen, in denen Kohle suspendiert 1st, bei 40 mit Sauerstoff, so wird etwa 6 mal soviel Sauerstoff aufgenommen, als für den Übergang Cystein → Cystin nötig ist. Als 84 O. Warburg u. E. Negelein: Oxydation des Cystins und anderer Aminosauren.

Endprodukte der Reaktion erscheinen Kohlensaure, Ammoniak und Schwefelsäure.

4. Was den zeitlichen Verlauf der Sauerstoffaufnahme anbetrifft (Tabelle 7), so liegen die Verhaltnisse ganz ähnlich wie bei der Cystinoxydation Auch hier ist der Ausdruck $\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A-x}$ bis zur Beendigung der Sauerstoffaufnahme annahernd konstant, allerdings weniger gut als bei den Cystinversuchen (Anhang Nr 8)

Tabelle 7
6,3 mg Cysteinchlorhydrat, 200 mg Kohle, 10 ccm H₂O. 40°. Sauerstoffdruck 700 mm Hg.

t (Minuten)	Beobachtete Druckanderung mm	Verbrauchter Sauerstoff cmm (x)	$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A - x} \cdot 10^{8}$ $A = 1420$
30 60 90 120 150 220 310 400	228 396 509 590 660 773 866 935	324 562 723 838 937 1098 1230 1328 1420	8,9 8,9 8,3 8,1 7,8 7,4 7,4 6,9

5 Zur Bestimmung des Sauerstoffverbrauchs und der Endprodukte wurde eine Losung, die auf je 100 ccm 63 mg Cysteinchlorhydrat und 2 g Kohle enthielt, bei 40 mit einer Gasmischung von 97% Sauerstoff und 3% Stickstoff geschuttelt Die Sauerstoffkonzentration konnte während der ganzen Versuchsdauer als konstant betrachtet werden Die Ablesungen und Messungen wurden nach 5—6 Stunden vorgenommen, also zu einer Zeit (vgl Tabelle 7), als die Reaktion schon nahezu beendet war

Sauerstoftverbrauch und Kohlensaurebildung In zwei ungefahr gleich große Meßgefaße (Anhang Nr 9) wurden je 10 ccm Suspension, die je 6.3 mg Cysteinchlorhydrat enthielten, eingefullt, in den Einsatz des ersten Gefaßes 1,5 ccm 5 proz. Kahlauge, in den Einsatz des zweiten Gefaßes 1,5 ccm $^{n}/_{10}$ -Salzsaure Dann wurde mit den Manometern verbunden und bei 40° mit der genannten Gasmischung gesattigt Nach 5 Stunden betrug die Druckanderung in dem ersten Gefaß — 699 mm Brodie, in dem zweiten Gefaß — 433 mm Brodie Daraus berechnet sich, unter Berücksichtigzng der Gefaßvolumina und der Absorptionskoeffizienten der Gase. ein Sauerstoffverbrauch von 1167 cmm und eine Kohlensaurebildung von 590 cmm Berechnet für totale Verbrennung ist ein Sauerstoffverbrauch von 4040 cmm und eine Kohlensaurebil-

dung von 2710 cmm, das heißt, es sind 29% der berechneten Sauerstoffmenge verbraucht und 22% der berechneten Kohlensauremenge erschienen Das gefundene Verhaltnis $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ ist 0,5, das fur totale Verbrennung berechnete 0.67.

Ammoniakbildung. 10 ccm der Suspension, die 6,3 mg Cysteinchlorhydrat enthielten, wurden mit einem Überschuß der genannten Gasmischung 5 Stunden bei 40° geschuttelt Dann wurde 1 cem n/10-Salzsaure zugegeben, filtriert, mit ⁿ/₁₀-Salzsaure gewaschen und in den vereinigten Filtraten das Ammoniak nach Folin bestimmt 0.20 mg Ammoniak, berechnet fur totale Verbrennung 0,68 mg. Es war also 30% des Cysteinstickstoffs als Ammoniak erschienen

Schwefelsaurebildung 1240 ccm Suspension, die 781 mg Cysteinchlorhydrat enthielten, wurden 6 Stunden mit einem Überschuß der genannten Gasmischung bei 40° geschuttelt und dann weiter wie bei dem entsprechenden Cystinversuch verfahren Erhalten 214 mg Barumsulfat, berechnet fur totale Verbrennung 1169 mg Es war also 18% des Cysteinschwefels als Schwefelsaure erschienen

Stellen wir das Resultat unseres Versuchs zusammen, so ergibt sich: ein Sauerstoffverbrauch von 29% des fur totale Verbrennung berechneten.

eine Kohlesaurebildung von 22% der fur totale Verbrennung berechneten.

eine Ammoniakbildung von 30% der für totale Verbrennung berechneten.

eine Schwefelsaurebildung von 18% der fur totale Verbrennung berechneten

VII. Oxydation des Tyrosins an Kohle.

Verbrennt Tyrosin vollstandig zu Kohlensaure, Wasser und Ammomak, so werden pro Molekul Aminosaure 9,5 Molekule Sauerstoff autgenommen und 9 Molekule Kohlensaure gebildet Das Verhaltnis $\frac{\mathrm{CO_2}}{\Omega}$ ist hierbei gleich 0,95

Auch Tyrosin ist an Kohle gegenüber Sauerstoff unbeständig. Bei der Oxydation entsteht Kohlensaure, das Verhaltnis $\frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{O_2}}$ ist jedoch nicht 0,95, wie bei totaler Verbrennung, sondern 0,55 Es scheint also, daß Tyrosin ebenso wie die schwefelhaltigen Ammosauren an Kohle unvollstandig oxydiert wird.

Wir haben diesen Fall nicht genauer untersucht Von 3 Versuchen, die wir ausfuhrten, sei folgender mitgeteilt: 0,2 g natürliches, aus Seide

hergestelltes Tyrosin wurde in 200 ccm heißen Wassers gelost und zu der abgekühlten Flüssigkeit, ehe sich Aminosaure ausschied, 4 g Kohle gegeben. Je 10 ccm der so hergestellten Suspension wurden in 2 Meßgefäße eingefüllt, in den Einsatz des ersten Gefaßes außerdem 1,5 ccm 5 proz. Kahlauge Dann wurde mit den Manometern verbunden und bei 40° mit einer Gasmischung von 97% Sauerstoff und 3% Stickstoff gesattigt. Beim Schütteln der Gefaße wurden die in Tabelle 8 verzeichneten Druckanderungen beobachtet (Anhang Nr. 10)

		Tabelle 8	8			
10 mg Tyrosin.	0,2 g Kohle,	$10 ccm H_2O$	<i>40</i> °.	Sauerstoffdruck	$700 \ mm$	Hg.

t	Sauerstoffv	erbrauch	Kohlensau	ırebildung
(Min.)	Druckanderung beobachtet	Verbraucht cmm O ₂	Druckanderung beobachtet	Gebildet cmm CO ₂
20 60 120 180	$ \begin{array}{c c} -40 \\ -103 \\ -215 \\ -342 \end{array} $	67 172 359	- 21,5 - 53 - 108	36 97 208
240 270 300		571 767 852 927	$egin{array}{cccc}173 & & & \\235 & & & \\264 & & & \\290 & & & \\ \end{array}$	328 434 476 513

Nach 5 Stunden waren 927 cmm Sauerstoff verbraucht und 513 cmm Kohlensaure erschienen Es ist kaum notig, zu erwahnen, daß eine wasserige Tyrosinlosung ohne Kohle unter unseren Versuchsbedimgungen gegenuber Sauerstoff bestandig ist

VIII. Oxydation des Leucins an Kohle.

Verbrennt Leucin vollstandig nach der Gleichung

$$C_6H_{13}NO_2 + 7.5O_2 = 6CO_2 + 5H_2O + NH_3$$

so werden pro Molekul Leucin 7,5 Molekule Sauerstoff verbraucht, es entstehen 6 Molekule Kohlensaure und 1 Molekul Ammoniak Das Verhaltnis $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ ist hierbei 0,8

Wahrend wasserige Leucinlosungen bei 40° gegenüber Sauerstoff durchaus bestandig sind, wird nach Zugabe von Kohle Sauerstoff mit großer Geschwindigkeit aufgenommen Ebenso wie die Oxydation des Cystins, so ist die Oxydation des Leucins an Kohle unvollstandig; doch geht die Desamidierung weiter, indem nach 7 Stunden, wenn die Sauerstoffaufnahme fast beendigt 1st, 75% des Leucinstickstoffes als Ammoniak gefunden werden. Bemerkenswert ist auch, daß das Ver-

haltnis $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ hier 0,8 ist, das heißt dasselbe wie bei totaler Verbrennung. Das verwendete Leucin war naturliches, optisch aktives Leucin.

Uber den zeitlichen Verlauf der Oxydation gibt ein in Tabelle 9 und Abb 4 wiedergegebener Versuch Aufschluß (Anhang Nr. 11)

Tabelle 9. 2,4 mg Leucin, 400 mg Kohle, mit H_2O auf 10 ccm 40°. Sauerstoffdruck 700 mm H_2 .

$(\mathbf{Minuten})$	Beobachtete Druckanderung mm	Verbrauchter Sauerstoff $\operatorname{cmm}(x)$	$ \frac{1}{t} \ln \frac{A}{A - x} \cdot 10^3 $ $ (A = 630) $
20 45 80 120 165 227	28 66 112 154 194 232	49 115 195 268 338 404	4,1 4,6 4,6 4,6 4,6 4,6
$egin{array}{c} 287 \ 347 \ 407 \ \infty \end{array}$	— 257 — 277 — 295	447 482 513 630	4,4 4,1 4,1

Die Sauerstoffaufnahme ist beendigt, wenn 2,4 mg Leucin 0.63 ccm Sauerstoff aufgenommen haben, das ist 20% der für totale Verbrennung berechneten Menge

Der Ausdruck

$$\frac{1}{t} \ln \frac{A}{A - x}$$

bleibt wahrend der gan- \$360 zen Dauer der Oxvdation konstant, die Geschwindigkeit also in jedem AugenderGesamtmenge an Leucin proportional Pro Minute verschwindet 0.4% der jeweils vorhandenen Leucinmenge

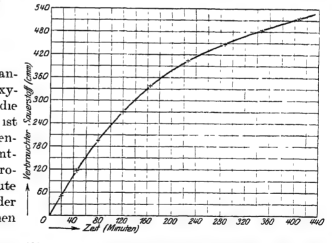


Abb 4 2,4 mg Leucin, 400 mg Kohle mit H2O auf 10 ccm 400 Sauerstoftdruck 700 mm Hg

Zur Bestimmung der Endprodukte wurde

eine Flussigkeit hergestellt, die in 100 ccm 4 g Kohle und 24 mg Leucin enthielt In je 10 ccm wurden dann Sauerstoffverbrauch Kohlensaureund Ammoniakbildung bestimmt, indem 7 Stunden bei 400 mit einem Überschuß von 97 proz. Sauerstoff geschuttelt wurde

1 Sauerstoffverbrauch. In ein Meßgefaß wurden 10 ccm der Suspension gegeben, in den Einsatz 1 ccm 5 proz Kalılauge. Die Druckanderung nach 410 Minuten betrug — 295 mm Brodie Unter Berucksichtigung der Gas- und Flussigkeitsvolumina (vgl Anhang Nr 12) berechnet sich daraus ein Sauerstoffverbrauch von 513 cmm

2 Kohlensäurebildung. In 2 Meßgefaße wurden je 10 ccm der Suspension gegeben, in die Einsätze je 1 ccm n/10-Salzsaure Nachdem durch Schutteln im Thermostaten Temperatur- und Druckgleichgewicht eingetreten war, wurden die Manometerhahne beider Gefaße geschlossen und nunmehr sofort der Inhalt des einen Einsatzes in die Kohlensuspension eingekippt. Hierbei trat ein positiver Druck von 33 mm Brodie auf Unter Berücksichtigung der Gas- und Flüssigkeitsraume (vgl Anhang Nr 12) berechnet sich daraus für den Beginn des Versuchs ein Kohlensauregehalt von 68 cmm

Das zweite Meßgefaß wurde 410 Minuten geschuttelt, dann wurde, ohne zu offnen, der Inhalt des Einsatzes in die Kohlesuspension eingekippt und wenige Minuten nach dem Einkippen der Druck abgelesen, der — 89 mm Brodie betrug Daraus berechnet sich unter Berucksichtigung der Gas- und Flussigkeitsraume (vgl Anhang Nr 12) 476 cmm Kohlensaure, von der die zu Beginn des Versuchs vorhandene Menge, 68 cmm, abzuziehen ist Es waren mithin 408 cmm Kohlensaure entstanden

- 3. Ammoniakbildung 10 ccm der Suspension wurden 410 Minuten geschüttelt; dann wurde 1 ccm $^{\rm n}/10$ -Salzsaure zugegeben, filtriert, mit $^{\rm n}/_{100}$ -Salzsaure gewaschen und in den vereinigten Filtraten das Ammoniak bestimmt Erhalten 0,23 mg Ammoniak
 - 4 Zusammenstellung des Versuchs

	Berechnet fur totale Ver- brennung	Gefunden	Prozente der fur totale Verbrennung berechn Menge	
Sauerstoffaufnahme . Kohlensäurebildung Ammoniakbildung	3,1 ccm 2,8 ,, 0,31 mg	0,51 ccm 0,41 ,, 0,23 mg	16,5 17 74	

Das gefundene Verhaltm
s $\frac{\rm CO_2}{\rm O_2}$ ist 0,8, die gleiche Zahl berechnet sich für totale Verbrennung

IX. Anhang.

Aus den Druckanderungen, die an den Manometern beobachtet sind, ergeben sich die entstandenen oder verschwundenen Gasmengen nach folgenden Formeln (vgl. diese Zeitschr. 110, 71ff. 1920)

Sei $v_{\rm M}$ das Volumen der Manometercapillare bis zum Meniskus der Sperrflussigkeit, $v_{\rm F}$ das Volumen der flussigen, $v_{\rm G}$ das Volumen der am Ausgleich beteiligten Gasphase, alles in cmm, T die Versuchstemperatur in absoluter Zählung,

 α der Absorptionskoeffizient des entstehenden oder verschwindenden Gases in der flussigen Phase bei T Grad, h die beobachtete Druckänderung in mm Brodie (10000 mm = 760 mm Hg), x die entstandene Gasmenge in cmm (0° 760 mm Hg), so ist

$$x = h \left[\frac{v_{\rm M} + v_{\rm G}}{v_{\rm G}} - \frac{v_{\rm G}}{10000} - \frac{273}{10000} - \right] = h K.$$

K ist die "Gefaßkonstante" Druckzunahmen werden positiv, Druckabnahmen negativ gerechnet Je nach der Natur des entstehenden oder verschwindenden Gases erhalten wir verschiedene Werte für K, nämlich $K_{0,\cdot}$, $K_{C0,\cdot}$ usw.

Entstehen oder verschwinden 2 Gase, so gestaltet sich die Bestimmung sehr einfach, wenn ein geeignetes Absorptionsmittel zur Verfügung steht. Handelt es sich beispielsweise um Sauerstoff und Kohlensaure, so werden 2 Meßgefaße mit gleichen Mengen der zu prufenden Substanzen beschickt. In den Einsatz des ersten Meßgefäßes (vgl. Abb 1 der oben zit Arbeit S 72) wird 5 proz Kallauge zur Absorption der Kohlensaure gegeben. Bezeichnen wir alle auf das erste Meßgefaß bezuglichen Großen mit dem Index I, alle auf das zweite Meßgefaß bezuglichen Großen mit dem Index II, so gilt

$$v_{0_2} = h^{\mathrm{I}} K_{0_2}^{\mathrm{I}} \tag{1}$$

$$x_{\text{CO}_2} = h^{\text{II}} K_{\text{CO}_2}^{\text{II}} - x_{\text{O}_1} \frac{K_{\text{CO}_2}^{\text{II}}}{K_{\text{O}_2}^{\text{II}}}$$
(2)

Sind die Gas- und Flussigkeitsraume für beide Meßgefaße gleich, so geht (2) uber in

$$x_{\text{CO}_2} = (h^{\text{II}} - h^{\text{I}}) K_{\text{CO}_2}$$

Nr 1 10 ccm einer 2 proz Kohlensuspension, die 10 mg Cystin enthielten, wurden in einem Rezipienten von 23,3 ccm Inhalt eingefullt und 30 Minuten lang bei 40 $^{\circ}$ mit 99,7 proz Sauerstoff gesattigt. Hierauf wurden die Hahne geschlossen und bei 40 $^{\circ}$ geschuttelt. Barometerstand bei Schluß der Hahne 760 mm Hg, $v_{\rm F}=10,v_{\rm G}=13,3$. $K_{\rm CO_2}=1,68$ (vgl. diese Zeitschr. 110, 71–1920)

Nach 2 Stunden wurde der Rezipient mit dem Meßrohr eines Haldaneapparats verbunden und ein Teil der Gasmischung eingesaugt

Analyse: Stickstoff im Apparat 1,97 ccm Gesamtvolumen nach Ein-augen der Gasprobe 8,39 ccm Eingesaugt 6,42 ccm Nach Absorption durch Kalllauge 8,18 ccm Nach Absorption durch Hydrosulfit 2,00 ccm Gasrest 0,03 ccm. Die Zunahme des Gasrestes um 0,01 ccm lag also innerhalb der Fehlersrenzen

Nr 2. Loshchkeit des Cystins 0,2 g Cystin wurden mit 200 ccm Wasser gekocht, heiß von wenig ungelostem abfiltriert und das Filtrat im Thermostaten bei 40 geschuttelt, wobei sich Aminosaure ausschied Nach 1, 3 und 6 Stunden wurde eine Probe abfiltriert und der Prozentgehalt an Cystin in den Filtraten polarimetrisch bestimmt

Zur polarimetrischen Bestimmung wurde mit $^{1}/_{10}$ Volumen 10fach normal Salzsaure versetzt und $\alpha_{\rm D}$ im 2-Dezimeterrohr gemessen (Fehler einer polarimetrischen Bestimmung 0,005°) Setzt man für [x]_D den Wert von — 216° (vgl Abschnitt I), so berechnet sich die Cystinmenge P, die auf 100 ccm Filtrat kommt, zu

$$P = \frac{\alpha_D \cdot 100}{[\alpha]_D 2} 1,1$$

α_D nach einstundigem Schütteln - 0,20°.

 α_D nach dreistundigem Schutteln. — 0,140

α_D nach sechsstundigem Schutteln — 0,14°

In Gegenwart des Bodenkorpers hatte sich also nach dreistundigem Schutteln das Gleichgewicht eingestellt, die Losung enthielt dann auf $100~\rm ccm$ $0,036~\rm g$ Cystin.

Nr. 3 Bindung des Cystins. Polarimetrische Bestimmungen im 2-Dezimeterrohr nach Zugabe von $^1/_{10}$ Volum 10fach normal Salzsaure, Berechnung von P aus α_D nach der Formel in Nr 2

a) Stammlosung $\alpha_D = -0.135^{\circ}$ P = 0.034

b) 100 ccm Stammlosung mit 1 g Kohle 0,5 Mınuten be
ı 40° geschuttelt Fıltrat $\alpha_D=-0,055°$ P = 0,014.

c) 100 ccm Stammlosung mit 1 g Kohle 3 Minuten bei 40 $^{\circ}$ geschuttelt Filtrat $\alpha_D = -0.055 \,^{\circ}$ P = 0.014.

1 g Kohle hatte also 0.020 g Cystin = $\frac{0.02 \ 1000}{240}$ Mıllımole = 0.083 Mıllimole gebunden; die Gleichgewichtskonzentration in der Losung betrug

$$\frac{0.14}{240} = 0.58 \ 10^{-3} \, \text{Mole pro Later.}$$

Nr. 4. Glas I (97%
$$O_2$$
) $v_F = 3.0$ $v_G = 26.3$ $K_{O_2} = 2.3$ Glas II (63% O_2) $v_F = 3.0$ $v_G = 27.4$ $K_{O_3} = 2.39$ Glas III (20.9% O_2) $v_F = 3.0$ $v_G = 27.7$ $K_{O_2} = 2.42$ Glas IV (5.1% O_2) $v_F = 3.0$ $v_G = 27.8$ $K_{O_2} = 2.43$.

Nr 5. Im Einsatz 1,5 ccm 5 proz Kalilauge $v_F = 11.5$, $v_G = 19.2$, $K_{O_1} = 1.69$.

Nr 6. Glas I (im Einsatz 1,5 ccm 5 proz Kahlauge) $v_{\rm M}=1,3$; $v_{\rm F}=11,5$; $v_{\rm G}=17.9$; $K_{\rm O_2}=1,69$ Glas II (Einsatz leer) $v_{\rm M}=1.0$; $v_{\rm F}=10.0$; $v_{\rm G}=19.8$, $K_{\rm CO_2}=2.35$; $\frac{K_{\rm CO_2}}{2}=1.29$.

Nr 7. Fur 40°. (Im Einsatz 1,5 cem 5 proz Kalılauge) $v_{\rm F}=11,5,\ v_{\rm G}=18,9$; $K_{\rm O_2}=1.67$ Fur 30°. (Im Einsatz 1,5 cem 5 proz Kalılauge) $v_{\rm F}=11,5,\ v_{\rm G}=19,2$; $K_{\rm O_2}=1,69$

Nr. 8 (Im Einsatz 1,5 ccm 5 proz Kalilauge) $v_F = 11.5$, $v_Q = 16$, $K_{Q_2} = 1.42$

Nr 9. Glas I (im Einsatz 1,5 ccm 5 proz Kahlauge) $v_{\rm M}=1,2$; $v_{\rm F}=11,5$, $v_{\rm G}=17,7$; $K_{\rm O_{\bullet}}=1,67$.

Glas II (1m Einsatz 1,5 ccm $^{1}/_{10}$ n-HCl) $v_{\rm M}=1,3,\ v_{\rm F}=11,5,\ v_{\rm G}=17,9,$ $K_{\rm CO_{2}}=2,31,\ \frac{K_{\rm CO_{2}}}{K_{\rm O_{2}}}=1,36$

Nr 10 Glas I (im Emsatz 1,5 ccm 5 proz Kahlauge) $v_{\rm F} = 11,5$, $v_{\rm G} = 18,9$, $K_{\rm O_2} = 1,67$. Glas II (Einsatz leer) $v_{\rm M} = 1,3$, $v_{\rm F} = 10$, $v_{\rm G} = 19,4$; $K_{\rm CO_2} = 2,36$; $K_{\rm CO_2} = 1,29$.

Nr 11 Im Einsatz 1,0 ccm 5 proz. Kalılauge; $v_{\rm F} = 11.0$; $v_{\rm G} = 19.7$; $K_{\rm O_2} = 1.74$

Nr 12 Sauerstoffverbrauch Im Einsatz 1 ccm 5 proz. Kalilauge; $v_{\rm F}=11.0;\ v_{\rm Q}=19.7;\ K_{\rm Q_0}=1.74$

Kohlensaurebildung: (in den Einsätzen je 1 cem $^{n}/_{10}$ -n-HCl) Erstes Gefäß: $v_{\rm M}=0.9$; $v_{\rm F}=11$; $v_{\rm G}=15.6$, $K_{\rm CO_{2}}=2.05$. Zweites Gefäß: $v_{\rm M}=1.0$, $v_{\rm F}=11$; $v_{\rm G}=18.7$, $K_{\rm CO_{2}}=2.31$. $\frac{K_{\rm CO_{2}}}{K_{\rm O_{1}}}=1.33$.

Physikalische Chemie der Zellatmung1.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 18. April 1921.)

Mit 1 Abbildung.

Die vorliegende Abhandlung zerfallt in folgende Abschnitte:

I Versuche an Zellen (S. 92)

II. Versuche an dem Kohlemodell (S 97).

III Ergebnisse (S. 107)

IV Experimentelles zu II (S 109)

Fragestellung.

Eiweiß ist bei Korpertemperatur gegenüber Sauerstoff von Atmospharendruck bestandig. Wasserige Eiweißlosungen konnen bei Luftzutritt jahrelang unverandert aufbewahrt werden, wenn man für Fernhaltung lebender Keime Sorge tragt. Thermodynamisch betrachtet, haben wir hier "falsche Gleichgewichte" vor uns, es bedarf keiner Zufuhr von Arbeit, um Eiweiß mit Sauerstoff in Reaktion zu bringen, sondern, wie man sich ausdruckt, der Beseitigung von Reaktionswiderstanden

Auch in der lebenden, mit Sauerstoff durchtrankten Zelle ist die Hauptmasse der Zellsubstanz mit Sauerstoff in falschem Gleichgewicht d. h. gegenüber Sauerstoff ebenso bestandig wie im Reagensglas Ware dem nicht so, wurde die organische Welt nicht existieren. Nur an einzelnen Stellen werden, nach Maßgabe des Energiebedarfs der Zelle, jene Reaktionswiderstande verkleinert, hier an den Verbrennungsorten, wird der Kohlenstoff des Eiweißmolekuls zu Kohlensaure, sein Wasserstoff zu Wasser, sein Schwefel zu Schwefelsaure oxydiert. Dies ist der Vorgang, den wir als Sauerstoffatmung bezeichnen, und die Frage, die wir stellen, lautet. Welcher Mittel bedient sich die Zelle, um an den Verbrennungsorten die tragen organischen Verbindungen mit Sauerstoff in Reaktion zu bringen?

¹ Auszugsweise veroffentlicht in "Festschrift der Kaiser-Wilhelmgesellschaft". Berlin: Julius Springer, 1921.

I. Versuche an Zellen.

Die Verbrennungsorte¹

Bringt man rote Vogelblutzellen in eine Kaltemischung von - 80°. so zerreißen beim Gefrieren die feinen die Strukturteile umhüllenden Membranen und man erhalt beim Auftauen eine Flussigkeit, in der die festen Zellbestandteile frei schweben. Der Versuch laßt sich so anordnen. daß die Atmung nach dem Auftauen für einige Stunden unverändert bleibt

Zentrifugiert man nach dem Auftauen, so erhalt man 2 Schichten. eine obere. klare. von den festen Zellbestandteilen befreite, und eine tiefere, trube, die festen Zellbestandteile enthaltende Mißt man in den so getrennten Schichten die Atmung, so findet sich, daß nur die tiefere Schicht atmet Die gesamte Atmung ist an die festen Zellbestandteile gebunden.

In allen Fallen, in denen bisher eine Zerstorung der Zelle ohne gleichzeitige Vernichtung der Atmung gelang, beobachtet man ahnliches So ist die Atmung des unbefruchteten Seeigeleis, die Atmung der Leberzellen höherer Tiere großtenteils an feste Partikel gebunden, die man als intracellulare Granula bezeichnet Je kleiner die festen Partikel, um so schwerer ist ihre Entfernung aus dem flussigen Zellinhalt Die festen Partikel der roten Blutzellen, die als große "Schatten" zusammenhangen, lassen sich leicht durch Zentrifugieren herausschleudern. Die festen Partikel der Leberzellen konnen nach dem gleichen Verfahren nicht vollstandig abgetrennt werden, auch nach langem Zentrifugieren sind hier die uberstehenden Flussigkeiten nicht frei von Atmung, und selbst die Filtration durch engmaschige Kieselgurkerzen liefert noch atmende Filtrate Die Atmung in derartigen Filtraten, die frei von groberen Partikeln sind, entspricht der Garung in Buchners Hefepreßsaft. Wie die Wirkung im Hefepreßsaft, so mag man die Wirkung in den Leberzellenfiltraten als "enzymatisch" bezeichnen Doch muß man bedenken, daß mit dieser Ausdrucksweise für die Losung unserer Frage nichts gewonnen ist

Wirkung der Narkotica auf die Atmung²

Es gibt eine große Anzahl zellfremder Stoffe, mittels deren sich die Atmung ohne Schadigung der Zelle hemmen laßt Entfernen wir einen derartigen Stoff nach nicht allzu langer Einwirkung wieder aus aus der Zelle, so steigt die Atmung auf ihre normale Hohe.

Wir wollen uns im folgenden nur mit solchen Stoffen beschaftigen,

² Warburg, O. Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol Chem. 69, 452. 1910;

Ergebn d Physiol. 14, 253 1914

¹ Warburg, O Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 70, 413. 1911; Pflugers Arch f. d ges. Physiol 154, 599, 1913; 158, 189 1914

die schnell in lebende Zellen eindringen, und scheiden damit die komplizierende Frage aus, wieweit eine beobachtete Wirkung mit der Eintrittsgeschwindigkeit in die Zelle zusammenhangt. Losen wir einen unserer Stoffe bis zur Konzentration c in der die Zelle umspulenden Flussigkeit, so befinden sich alle Phasen des Zellinnern mit c im Verteilungsgleichgewicht.

Vergleichen wir die Konzentrationen verschiedener Stoffe, die die Atmung um den gleichen Betrag hemmen, so finden wir in emigen Fallen gleiche Wirkungen bei gleichen Konzentrationen. Beispielsweise wird die Atmung roter Vogelblutzellen durch eine n/100-Losung von Acetaldehyd, Propylaldehyd, Butyraldehyd oder Valeraldehyd um etwa 50% gehemmt. Wir schließen daraus, daß die Wirkung dieser Stoffe durch ihre im chemischen Sinn reaktionsfahige Gruppe, die Aldehydgruppe, bestimmt wird

Andere zellfremde Stoffe — die Narkotica — wirken auf die Atmung nicht durch ihre im chemischen Sinn reaktionsfahigen Gruppen. Vergleicht man die Wirkung verschiedener Alkohole, Urethane, Ketone, Nitrile, so findet man innerhalb einer Korperklasse nicht gleiche Wirkungen bei gleichen Konzentrationen, sondern die Wirkungsstarken der Alkohole unter sich, der Urethane unter sich, liegen um das Hundert- bis Tausendfache auseinander (Tabelle 1)

Atmungshemmung Atmungshemmung Substanz Substanz um 50% durch um 50° durch Mole pro Liter Mole pro Liter Methylakohol 5,0 Aceton . 0.9 Athylalkohol 1.6 Methylpropylketon 0.17 Propylalkohol 0,8 Methylphenylketon 0.014Butylalkohol 0.15 Amylalkohol 0,045 Acetonitril 0.85 Propionitril 0.36Methylurethan 13 Valeronitril 0,06 Athylurethan 0.33Propylurethan Dimethylharnstoff 0.131,4 Butylurethan 0.043Diathylharnstoff 0,52 Phenylurethan 0.003 Phenylharnstoff 0.018 Methylal 0.6 Vanıllın 0.02Acetal. Thymol 0.14 0.0007

Tabelle 1.

Setzt man dieselben Stoffe zu einem garenden Hefepreßsaft, so wird die Vergarung des Zuckers bei hoheren Konzentrationen, jedoch in der gleichen Reihenfolge gehemmt wie die Zellatmung Hier beobachtet man mit der Wirkung eine Veranderung des Preßsaftes¹, indem immer

¹ Warburg, O. u. Wiesel Pflugers Arch f. d ges. Physiol. 144, 465. 1912. — Мечегног, О.: Pflugers Arch. f d. ges. Physiol. 157, 251 1914; 157, 307. 1914 —

dann, wenn eine Hemmung erfolgt, die Kolloide austlocken Die Wirkung ist also eine capillarchemische, Flockung bedeutet Grenzflächenveränderung der Kolloide

Nach derselben Richtung weist eine Übereinstimmung, die J Traubei bei Betrachtung unserer Tabelle 1 auffiel Die wasserigen Losungen der dort aufgefuhrten Stoffe zeigen durchweg gegenuber Luft eine niedrigere Oberflachenspannung als reines Wasser, und zwar ist diese Erniedrigung für gleich wirksame Losungen vielfach gleich groß

Indessen gilt der Satz, daß "isocapillare" Losungen gleich wirksam sind, nur dann, wenn man die Losungen sehr ähnlicher Stoffe vergleicht, wie beispielsweise die Reihe der homologen aliphathischen Alkohole, jedoch nicht angenahert, wenn man die Losungen verschiedenartiger Stoffe vergleicht. Zum Beleg seien einige Messungen wiedergegeben (Tabelle 2 und 3), in denen wir für gleich wirksame Konzentrationen verschiedener Stoffe die Capillarkonstanten ermittelt haben. σ_W in den Tabellen bedeutet die Capillarkonstante des reinen Wassers, σ_L die Capillarkonstante der Lösung bei der Konzentration c des Narkotieums. c hemmt in allen Fallen die Zellatmung um 50%

Tabelle 2. Alkoholreihe.

Substanz	Atmungshemmung um 50% durch Mole pro Liter (c)	$\sigma_W - \sigma_L$ σ_W	100
Methylalkohol	5,0	31	
Äthylalkohol	1,6	28	
Propylalkohol	0,8	35	
Butylalkohol	0,15	28	
Amylalkohol	0,045	28	

Tabelle 3. Mischreihe

Substanz	Atmungshemmung um 50% durch Mole pro Liter (c)	$\frac{\sigma_W - \sigma_L}{\sigma_W}$ 100
Dıäthylharnstoff (symm) Amylalkohol (Gärungs-) Methylphenylketon Phenylurethan Thymol	0,52 0,045 0,014 0,003 0,0007	18,8 28,0 7,7 4,5 8,3

Wie man sieht, findet man fur die Mischreihe sehr verschiedene Capillardepressionen. Andererseits ist die Konstanz in der Alkohol-

FREUNDLICH, H. u Rona diese Zeitschr 81, 87. 1917. — Meyerhof, O: diese Zeitschr. 86, 325. 1918

¹ Traube, J. Pflugers Arch f. d. ges Physiol. 153, 276. 1913

reihe auffallend, sie wird von J Traube¹ folgendermaßen erklart Ein Stoff dringt um so schneller in die Zelle ein, je starker er die Oberflachenspannung der umspulenden Losung erniedrigt. Er wirkt um so starker, je schneller er eindringt. Isocapillare Losungen verschiedener Narkotica wirken gleich, weil aus ihnen in der Zeiteinheit gleiche Mengen Narkoticum in die Zelle eindringen

Diese Theorie ist nicht haltbar. Insbesondere übersieht TRAUBE, daß die Wirkungsstarken unserer Stoffe im Verteilungsgleichgewicht gemessen sind, daß also Verschiedenheiten der Wirkungsstärken nicht durch Verschiedenheiten der Eintrittsgeschwindigkeiten erklart werden konnen

Wir werden spater auf den Zusammenhang zwischen Grenzflachenspannung und Wirkungsstarke zurückkommen.

Adsorption der Narkotica in lebenden Zellen²

Fugen wir zu roten Vogelblutzellen, die in einer Kochsalzlosung aufgeschwemmt sind, Thymol und messen im Gleichgewicht die Verteilung des Thymols zwischen der lebenden Zelle und der umspulenden Salzlosung, so finden wir, ziemlich unabhängig von der Konzentration, einen Verteilungskoeffizienten von 7, d. h. 1 Volumen Zellen enthalt im Gleichgewicht ca. 7 mal soviel Thymol als 1 Volumen der umspulenden Salzlosung. Bei gleicher Versuchsanordnung erhalten wir kleinere Verteilungskoeffizienten für die ubrigen Stoffe der Tabelle. 3. Die Reihe, geordnet nach der Große der Verteilungskoeffizienten lautet Diathylharnstoff. — Amylalkohol. — Methylphenylketon. — Phenylurethan. — Thymol. die Folge entspricht ohne Ausnahme der der Wirkungsstarken. Je stalker die Wirkung, um so großei ist also bei gleicher Außenkonzentration die Anreicherung in der Zelle.

Indem man das Bindungsvermogen der flussigen und der testen Zellbestandteile getrennt bestimmt, kann man zeigen daß die Anreicherung vorwiegend durch die festen Zellbestandteile erfolgt. Auf gleiche Gewichtsmengen umgerechnet, binden die festen Zellbestandteile etwa 10 mal soviel Thymol als die flussigen

Die Bindung ist als Adsorption aufzufassen Isoliert man die festen Zellbestandteile und kocht sie mit Alkohol und Ather aus — um Korper, die als Losungsmittel wirken konnten, zu entfernen —, so bleibt das Bindungsvermogen gegenüber Thymol unverandert. Die festen Struk-

¹ Pflugers Arch f. d. ges. Physiol. l. c.

² Warburg, O. u. Usui: Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem. 81, 175. 1912. — Dorner Sitzungsber d. Heidelberg. Akad. d Wiss. Mathem-naturw. Kl. 1914, S. 2 Ergebn. d. Physiol. 14, 253, 1914.

turteile adsorbieren also chemisch indifferente Stoffe in ähnlicher Weise wie Kohle. 2 Zahlenbeispiele seien angefuhrt \cdot

Substanz	Konz	entration in der Losung Mole pro Liter	Adsorbierte Menge Millimole pro Gramm
n-Oktylalkohol .		2,2 10 ⁻³	0,06
Thymol		1,5 10 ⁻³	0,09

Bezogen auf gleiche Gewichtsmengen Adsorbens, ist das Adsorptionsvermogen der festen Zellbestandteile kleiner als das hochwertiger Kohlen, doch besagt dieser Vergleich nicht viel, da in beiden Fallen die Größen der wirksamen Oberflachen nicht bekannt sind

Eisen als Sauerstoffubertrager in der Zelle¹.

Nach dem Vorhergehenden hemmt ein Narkoticum die Zellatmung in um so kleinerer Konzentration, je starker es von den festen Zellbestandteilen adsorbiert wird. Die Wirkungsstarken wachsen nach Maßgabe der Adsorptionskonstanten

Blausaure hemmt die Atmung der meisten Zellen bei Konzentrationen von etwa ¹/₁₀₀₀₀ Mol pro Liter und ist damit, hinsichtlich der Beeinflussung der Atmung, der wirksamste Stoff, den wir kennen Doch ergibt die Messung der Adsorption eine sehr kleine Konstante, etwa von der Große des zehntausendmal unwirksameren Acetons Die Wirkungsweise der Blausaure ist also eine andere als die der Narkotica² und es liegt nahe, hier an eine Umsetzung mit einem in kleiner Menge vorhandenen, für die Atmung wichtigen Zellbestandteil zu denken In der Tat haben Versuche am Seeigelei diese Auffassung sehr wahrscheinlich gemacht

Das Seeigelei enthalt eine kleine Menge Eisen, etwa 0,03 mg pro Gramm Trockensubstanz Die Form, in der das Eisen vorliegt, ist nicht naher bekannt, ist es organisch gebunden, so ist die Bindung eine sehr lockere, da bei Zusatz von Eisenionreagenzien sofort die bekannten Reaktionen auftreten — Gibt man Stoffe zu der Zellsubstanz, deren Oxydation im Reagensglas durch Eisensalz beschleunigt wird, so beobachtet man unter gewissen Bedingungen die nach dem Eisengehalt zu erwartenden Oxydationsbeschleunigungen — Verdoppelt man den naturlichen Eisengehalt der Zellsubstanz, so steigt die Atmung auf etwa den doppelten Betrag Andere Schwermetalle, z B. Kupfer und Mangan, sind ohne Wirkung, ebenso Eisenzusatze, die im Vergleich zum naturlichen Eisengehalt der Zelle klein sind.

Bekanntlich besitzt Blausaure eine besondere Verwandtschaft zu Schwermetallen und es liegt nahe, ihre Wirkung auf die Atmung mit

WARBURG, O.: Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 92, 231 1914.
 WARBURG, O.: Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol. Chem. 76, 331. 1911.

dieser Verwandtschaft in Beziehung zu bringen. Der Eisengehalt einer Zelle und die zur Atmungshemmung nötige Blausäuremenge sollten dann, der Großenordnung nach, übereinstimmen. In der Tat genügen einige hundertstel Milligramme Blausaure pro Gramm Zellsubstanz, um die Atmung des Seeigeleis völlig zu hemmen, das heißt, die dem Eisengehalt entsprechende Menge.

II. Modellversuche.

Reaktionsgeschwindigkeit an Oberflächen

Nach einer Entdeckung von Dulong und Thénard¹ haben feste Korper die Eigenschaft, Gasreaktionen zu beschleunigen So erhöhen Quarz, Bernstein, Porzellan, Kohle und viele andere Korper die Geschwindigkeit, mit der sich Wasserstoff und Sauerstoff vereinigen. Bald nach Dulong und Thénard beschaftigte sich Faraday² eingehend mit dem Phanomen und sprach die Vermutung aus, daß die Gase an der Oberflache der festen Korper verdichtet und im wesentlichen infolge dieser Verdichtung reaktionsfahiger wurden³

Seit Faradays Zeiten ist eine große Anzahl ahnlicher Reaktionen beobachtet und naher untersucht worden, und es ist bekannt, welche Rolle die Beschleunigung von Gasreaktionen durch feste Korper in der Technik spielt. Viel seltener sind Falle gefunden, in denen die Adsorption aus Losungen Reaktionsbeschleunigungen bedingt; infolge der Konkurrenz mit dem Losungsmittel werden offenbar geloste Stoffe aus Losungen bei weitem nicht so stark adsorbiert, wie Gase aus Gasraumen. Doch haben naturgemaß nur Adsorptionen aus wasserigen Losungen und durch sie bedingte Reaktionsbeschleunigungen biologisches Interesse

Gibt man zu einer wasserigen Kohlesuspension organische Stoffe, die adsorbiert werden, und schuttelt bei Zimmertemperatur mit Luft, so kann mittels empfindlicher Methoden in vielen Fallen eine Oxydation der organischen Substanz nachgewiesen werden. Doch sind die Geschwindigkeiten im allgemeinen so klein, daß im Laufe einiger Tage nur wenige Prozente der adsorbierten Substanz oxydiert werden. Hierzu stimmt es, daß im allgemeinen die Messung der Adsorptionsgleichgewichte durch chemische Veranderung der adsorbierten Stoffe nicht gestort wurde

 $^{^{1}}$ Ann. de chim et de physique 24, 380 1823.

 $^{^2}$ Experimental Researches VI Reihe 1834. Ubersetzt in Ostwalds Klassiker, Nr. 87.

³ Die Ahnlichkeit des Phanomens mit gewissen Fermentwirkungen wurde sehon fruhzeitig, so von Berzelius, von Schonbein, erkannt Insbesondere sei hier auf die bekannten Untersuchungen Bredigs und seiner Schule über "Anorganische Fermente" hingewiesen (Zeitschr. f. physikal. Chem. 31, 258. 1898; 37, 323 u. 448 1901; 66, 162 1909; 70, 34 1909; 72, 641 1910; 81, 385. 1912).

Doch trifft dies nicht immer zu, wir kennen Falle, in denen die Oxydation einiger Prozente der adsorbierten Substanz nicht Tage, sondern Minuten dauert. Von diesen Fällen wollen wir 2 naher besprechen, die Verbrennung der Oxalsaure und die Verbrennung der Aminosauren.

Verbrennung der Oxalsaure an Blutkohle

Schüttelt man eine wasserige Oxalsaurelosung mit Blutkohle, so folgt auf eine erste schnelle Konzentrationsabnahme der Oxalsaure eine zweite langsamere¹ Durch diese Beobachtung Freundlichs angeregt, haben wir das Verhalten der an Kohle adsorbierten Oxalsaure gegenüber Sauerstoff untersucht und gefunden², daß sie bei Zimmertemperatur und dem Sauerstoffdruck der Luft schnell zu Kohlensaure und Wasser verbrennt

Diese Oberflachenoxydation wird durch Narkotica in ahnlicher Weise gehemmt wie die Zellatmung; gleiche Hemmung tritt nicht ein bei gleicher Konzentration in der Losung, sondern die Wirkungsstarken steigen nach Maßgabe der Adsorptionskonstanten (Tab. 4) Hier ist der Zusammenhang ohne weiteres einleuchtend, maßgebend ist die Konzentration der hemmenden Stoffe am Orte der Wirkung

Oxalsaure-Kohle

Tabelle 4

Rote Blutzellen

		note Dimzetten			
Substanz	Gewichts- prozente in der Losung	Prozentische Oxydations- hemmung	Substanz	Gewichts- prozente in der Losung	Prozentische Oxydations- hemmung
Methyl- urethan	0,05 0,5 5,0 10,0	0 34 46 60	Methyl- { urethan {	10	ca 60
\mathbf{Athyl} - urethan	0,5 5,0 10,0	42 65 76	$egin{aligned} \mathbf{\mathring{A}thyl-} \ \mathbf{urethan} \end{aligned} egin{aligned} egin{aligned} & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & $	1,25 2,5 5,0	14 22 88
Propyl- { urethan }	0,05 0,5 5,0	41 72 92	Propyl- {	1,0 2,0	44 94
Phenyl- { urethan {	0,005 0,05	34 90	Phenyl- urethan	0,025 0,05 0,1	33 55 90

Die Gegenuberstellung der Wirkung der Urethane auf Zellatmung und Modellatmung in Tabelle 4 zeigt, wie gut sich das Modell zur Nachahmung der Atmungshemmungen eignet. Was dagegen den verbrennenden Stoff selbst betrifft, so handelt es sich hier offenbar nicht um eine

FREUNDLICH, H: Capillarchemie, S. 163ff. Leipzig 1911
 WARBURG, O Pflugers Arch f. d ges Physiol 155, 547. 1914.

Reaktionsbeschleunigung von der Größenordnung, wie wir sie in der Atmung beobachten; denn Oxalsaure ist auch in wässeriger Lösung relativ unbestandig. Interessanter ist in dieser Hinsicht unser zweiter Fall, das Aminosauremodell.

Verbrennung der Aminosauren an Blutkohle¹

Gibt man zu einer wasserigen Cystinlosung Kohle und schuttelt bei Zimmertemperatur mit Luft, so verschwindet die Aminosaure unter Sauerstoffaufnahme, wahrend gleichzeitig Kohlensaure. Ammoniak und Schwefelsaure als Endprodukte auftreten, das heißt, die Endprodukte der Eiweißverbrennung in lebenden Zellen Ähnlich verbrennen andere Aminosauren, beispielsweise Leucin und Tyrosin. Beachtenswert ist hierbei, daß der Stickstoff der Aminosauren nicht, wie bei der Verbrennung in der Berthelotschen Bombe, mitoxydiert, sondern, wie von der lebenden Zelle, als Ammoniak abgespalten wird

Mit Hinblick auf unser Thema wollen wir fragen, wie groß die Wirksamkeit der Kohle als Oxydationskatalysator ist im Vergleich zur Wirksamkeit lebenden Gewebes Vergleichen wir mit einem besonders stark atmenden Gewebe, der Warmbluterleber, so findet sich, daß 1 g Kohle, im Gleichgewicht mit einer $^{n}/_{500}$ -Cystinlosung, in einer bestimmten Zeit ebensoviel Sauerstoff verbraucht wie die gleiche Gewichtsmenge lebenden Gewebes. Hier handelt es sich also erstens um Geschwindigkeiten und zweitens um Beschleunigungen, wie wir sie in der Zellatmung beobachten Denn bekanntlich gehoren die Aminosauren zu den bestandigsten Korpern der organischen Chemie und reagieren selbst im Lauf von Jahren nicht merklich mit Luftsauerstoff Andereiseits übertreffen sie in der lebenden Zelle alle anderen Stoffe an Unbestandigkeit.

Auch diese Oberflachenoxydation² wird durch Narkotica in ahnlicher Weise gehemmt wie die Zellatmung. Gibt man zu gleichen Mengen Kohle und Aminosaurelosung so viel verschiedener Narkotica, daß die Oxydationsgeschwindigkeit immer um denselben Betrag sinkt und mißt in diesem Zustand gleicher Hemmung die Narkoticumkonzentrationen c in der Losung, so findet man (Tabelle 5) daß sich die c-Werte für chemisch ahnliche Narkotica um das Hundert- bis Tausendfache unterscheiden

Wirkung der Narkotica²

Bei konstantem Sauerstoffdruck ist die Geschwindigkeit mit der eine Aminosaure an der Kohleoberflache oxydiert wird, ihrer in jedem

¹ Warburg, O. u Negelein diese Zeitschr 113, 257, 1921

² Experimenteller Teil dieser Abhandlung.

The state of the s	- 3
Substanz	c
Dimethylharnstoff (asym). Diathylharnstoff (sym) Phenylharnstoff	0,03 0,002 0,0002
Acetamid	0,2 0,003
Aceton Methylphenylketon .	0.07 < 0.0004
Athylalkohol	0,32 0,0015
Acetonitral Valeronitral.	$0,2 \\ 0,0021$

Tabelle 5. Hemmung der Cystinoxydation.

Augenblick adsorbierten Menge proportional. Entfernen wir also bei einer gegebenen Anordnung die Halfte der Aminosaure von der Kohle, so sinkt die Oxydationsgeschwindigkeit auf die Halfte.

Adsorptionsmessungen zeigen, daß aus einem Gemisch von Aminosaure und Narkoticum weniger Aminosaure adsorbiert wird als aus einer reinen Aminosaurelosung. Lassen wir Cystin zunachst aus einer reinen Aminosaurelosung adsorbieren und fugen nunmehr ein Narkoticum hinzu, so verdrangt¹ das Narkoticum die Aminosaure von der Kohleoberflache

Narkoticumkonzentrationen, die nicht merklich verdrangen, bewirken keine merkliche Hemmung der Oxydation Bestimmt man für verschiedene Narkotica einerseits den Grad der Adsorptionsverdrangung, andererseits den Grad der Oxydationshemmung, so findet man eine sehr weitgehende Übereinstimmung beider Großen Es ist daraus zu schließen, daß die Verdrangung der einzige Grund der Oxydationshemmung ist, indem der nichtverdrangte Rest der Aminosaure, unbeeinflußt durch die Gegenwart des Narkoticums, verbrennt

Mit der Verdrangung der Ammosaure kommt ihre Oxydation, wie ohne weiteres anschaulich ist, zum Stillstand Das gleiche gilt tui die Sauerstoffaufnahme nur dann, wenn der verdrangende Stoff nicht seinerseits an der Kohleoberflache oxydiert wird. Da die meisten Narkotica auch im Zustande der Adsorption gegenüber Sauerstoff relativ beständig sind, so bedingt die Verdrangung einer Ammosaure in der Regel auch einen Stillstand der Sauerstoffaufnahme

¹ Die Erscheinung der Adsorptionsverdrangung in wasserigen Losungen wurde zuerst beobachtet von Freundlich und Masius für das Stoffpaar Oxalsaure-Bernsteinsaure (Masius Diss Leipzig 1908) und von Michaelis und Rona für das Stoffpaar Aceton-Essigsäure (diese Zeitschr. 15, 196, 1908). Vgl. auch Freundlich u Masius Gedenkbuch für van Bemmelen, S. 88—1910.

Theorie der Narkoticawirkung.

Gibt man zu gleichen Mengen Kohle und Ammosaurelosung so viel verschiedener Narkotica, daß immer dieselbe Menge Aminosaure verdrangt wird, und mißt im Zustande gleicher Verdrangung einerseits die Narkoticumkonzentrationen c in der Losung, andererseits die von der Gewichtseinheit Kohle adsorbierten Narkoticummengen z, so findet man die Unterschiede der z-Werte, im Vergleich zu den Unterschieden der c-Werte, relativ klein¹ Beispielsweise hat 1 g Kohle. wenn 0,03 Milhmole Cystin verdrangt sind, 0,6—1,5 Millimole der verschiedenen Narkotica adsorbiert, bei um das Tausendfache verschiedenen Narkoticumkonzentrationen in der Lösung (Tabelle 6, Spalte 2 u. 3).

Tabelle 6.

Spalte 1	Spalte 2	Spalte 3	Spalte 4
Substanz	c (Mole pro Liter Losung)	a (Millimole pro Gramm Kohle)	$a \cdot (\overline{V}_m)^{\frac{2}{8}}$
Dimethylharnstoff (asym.) Diathylharnstoff (sym) . Phenylharnstoff .	0,03	1,1	9,0
	0,002	0,68	6,9
	0,0002	0,76	8,7
Acetamid	0,17	1.2	7,3
Valeramid	0,003	0,62	6,9
Aceton Methylphenylketon	0.073 < 0.0004	$\frac{1.33}{0.73}$	8,3 8,0
Amylalkohol	0.0015	0 87	7.9
Acetonitril		1,5	7.7

Wir machen nunmehr die folgenden in jeder Hinsicht eintachsten Annahmen: Der verdrangende Stoff soll die Kohleoberflache in einer einzigen Lage von Molekulen besetzen, die so bewirkte Verkleinerung der freien Oberflache die alleinige Ursache der Verdrangung sein. Dann ist die Wirkung unabhängig von der chemischen Natur des adsorbierten Narkoticums und bestimmt durch die Zahl a der adsorbierten Molekule einerseits, der von jedem Molekul beanspruchten Flache F andererseits. Die Bedingung für gleiche Wirkung lautet also

$$x F = K$$
.

x, die Zahl der adsorbierten Molekule, kann gemessen werden F, die von einem Molekul beanspruchte Flache, ist gleich der Wand des Würfels, den das kugelförmig gedachte Molekul erfullt Bezeichnen wir mit V_m das aus den Refraktionsaquivalenten berechnete Molekular-

¹ Experimenteller Teil dieser Abhandlung

volumen¹, so ist F proportional $(V_m)^{\frac{2}{3}}$ oder die Bedingung für gleiche Wirkung $x \cdot (V_m)^{\frac{2}{3}} = K$ (1)

Die vierte Spalte der Tabelle 6 zeigt, daß diese Bedingung mit großer Annaherung erfullt ist

Nach Freundlich besteht zwischen der adsorbierten Menge x eines Stoffes und seiner Konzentration c in der Losung die Beziehung

$$x = k \, c^{\frac{1}{n}} \,, \tag{2}$$

worin k und n Konstanten bedeuten Setzen wir den Wert für x aus (2) in (1) ein, so ergibt sich die Beziehung

$$k c^{\frac{1}{n}} \cdot (V_m)^{\frac{2}{3}} = K \tag{3}$$

Aus dieser Gleichung kann die Wirkungsstarke c für ein beliebiges Narkoticum berechnet werden, wenn K, die Adsorptionskonstanten und die Molekularvolumina gegeben sind

Bemerkungen zu dem vorhergehenden Abschnitt.

- 1. Bedeckt die Aminosaure nur einen kleinen Bruchteil der Kohleoberflache, so konnen in Gleichung (3) die für reine wasserige Narkoticalosungen gefundenen Adsorptionskonstanten k und n eingesetzt werden. Doch ist dies unzulässig, wenn die Aminosäure einen erheblichen Bruchteil der Kohleoberflache bedeckt
- 2 Die Frage, wie Grenzflächenspannung und Wirkungsstarke zusammenhangen, ergibt sich aus folgender Überlegung Wir schreiben nach Freundlich³

$$\iota = -\frac{c}{RT}\frac{d\sigma}{d\epsilon} \tag{4}$$

Hier bedeutet z die Zahl der pro Oberflacheneinheit adsorbierten Molekule, c die Konzentration in der Losung, σ die Grenzflachenspannung der Losung bei der Konzentration c.

Ist ferner σ_W die Grenzflachenspannung reinen Wassers gegen das Adsorbens, so gilt für die Ermiedrigung

$$\sigma_W - \sigma = k c^{\frac{1}{n}} \tag{5}$$

und nach (4) und (5)

$$i = \frac{1}{n \, RT} \, kc^{\frac{1}{n}} \tag{6}$$

 $^{^1}$ Ist n der Brechungsexponent einer Substanz, so ist nach der Theorie von Lorenz-Lorenz $\frac{n^2-1}{n^2+2}$ der Bruchteil des von den (kugelformig gedachten) Molekulen tatsachlich eingenommenen Raums $\frac{n^2-1}{n^2+2}\cdot\frac{\text{Molekulargewicht}}{\text{spez. Gewicht}}$, die "Molekularrefraktion", ist das Volumen V_m , das die Molekule eines Grammolekuls tatsächlich erfullen.

² Freundlich, H Zeitschr. f physikal Chem 57, 385. 1907

³ Freundlich, H: Capillarchemie, S 75ff. Leipzig 1909

Betrachten wir isocapillare Losungen zweier Narkotica I und II. d h Losungen, für die

$$\sigma_{W} - \sigma_{I} = \sigma_{W} - \sigma_{II}, \qquad (7)$$

so ergibt sich

$$\frac{x_{\rm I}}{x_{\rm II}} = \frac{n_{\rm II}}{n_{\rm I}} \,. \tag{8}$$

Sollen diese isocapillaren Losungen gleich wirken, so muß sein

$$n_{\rm I} (V_m^{\rm II})^{\frac{2}{3}} = n_{\rm II} (V_m^{\rm I})^{\frac{2}{3}}.$$
 (9)

Isocapillare Losungen werden also nur ausnahmsweise gleich wirken, angenahert dann, wenn man ähnliche Stoffe von nicht allzu verschiedenem Molekularvolumen vergleicht, wie benachbarte Glieder einer homologen Reihe.

- 3. Wahrend in unserem Fall die Grenzflachenspannung nur insofern von Bedeutung ist, als sie mit der Adsorption zusammenhängt, mag in anderen Fällen die Beziehung eine direktere sein, beispielsweise im Fall der Cytolyse durch Narkotica. Unsere Theorie der Narkoticawirkung bezieht sich lediglich auf die Beeinflussung chemischer Reaktionen in Zellen; sie zu verallgemeinern liegt kein Grund vor.
- 4. Von Narkoticis, die an der Kohle mit merklicher Geschwindigkeit verbrennen, seien besonders Thymol und Chloroform genannt. Mit diesen Stoffen kann Cystin zwar verdrangt, die Sauerstoffaufnahme jedoch nicht vermindert werden

Wirkung der Blausaure¹.

Auch durch Blausaure konnen wir adsorbierte Stoffe von der Kohleoberflache verdrangen Da jedoch Molekularvolumen und Adsorptionskonstante der Blausaure relativ klein sind, ist zur Erzielung eines
bestimmten Verdrangungsgrades eine hohere Konzentration von Blausaure erforderlich als von irgendeinem unserer Narkotica Um beispielsweise 0,03 Millimole Cystin von 1 g Kohle zu verdrangen, muß
die Blausaurekonzentration in der Losung etwa 1 Mol pro Liter betragen,
gegenüber 0,17 Molen unserer schwachsten Narkotica, Acetamid und
Acetonitril Unterhalb einer Blausaurekonzentration von $^{1}/_{10}$ Molen
pro Liter ist keine Verdrangung mehr nachweisbar, unterhalb dieser
Konzentration also sollte eine Hemmung der Cystinoxydation nicht
beobachtet werden, wenn Blausaure die Sauerstoffaufnahme aus demselben Grunde hemmte wie die Narkotica

Doch tritt eine Hemmung der Cystinoxydation schon bei einer Blausaurekonzentration von etwa 10^{-4} Molen pro Liter auf, die Hemmung ist fast vollstandig bei einer Blausaurekonzentration von 10^{-3} Molen pro Liter

Mißt man die adsorbierten Blausauremengen einerseits, wenn die Oxydationshemmung 60% beträgt, andererseits, wenn der Verdrangungsgrad 60% betragt, so ergibt sich folgendes (Tabelle 7).

¹ Experimenteller Teil dieser Abhandlung.

To	hel	ما	7
_ H	DEJ	46	- 4

Blausäure- konzentration in der Lösung Mole/Liter	Pro Gramm Kohle adsorbiert Cystin Blausaure Millimole Millimole		Ver- drangungs- grad %	Oxydations- hemmung %
4.10-4	0,05 0,05 0,02	0,01 3	<u>-</u>	60 vollstandig

Brungen wir 3 Millimole Blausaure an die Kohle, so ist ein erheblicher Bruchteil der Oberflache mit Blausaure bedeckt, ein Teil des Cystins infolgedessen verdrangt Bringen wir 0,01 Millimole Blausaure an die Kohle, so ist ein verschwindend kleiner Bruchteil der Kohle mit Blausaure bedeckt, infolgedessen praktisch kein Cystin verdrangt; gleichwohl ist die Oxydation des Cystins erheblich verlangsamt

Die Adsorption an sich genügt also nicht, um Cystin gegenuber Sauerstoff reaktionsfahig zu machen, sondern es ist hier noch ein zweiter Faktor im Spiel, dessen Betatigung durch Blausaure ausgeschaltet wird Die Annahme liegt nahe, daß es sich um einen Stoff handelt, der in kleinen, den wirksamen Blausauremengen entsprechenden Mengen in der Blutkohle vorkommt

Schwermetallgehalt der Blutkohle¹.

Glüht man Mercksche Blutkohle an der Luft, so bleibt eine gelblichrosa gefärbte Asche zuruck, die Eisen und Kupfer enthalt. Die Mengen an beiden Schwermetallen wurden für unser Versuchspraparat bestimmt umd zu etwa 5 Millionstel Molen Fe und 3 Millionstel Molen Cu pro Gramm Kohle gefunden Eine Hemmung der Cystinoxydation trat auf (vgl. den vorhergehenden Abschnitt), wenn pro Gramm Kohle 10 Millionstel Mole Blausaure gebunden waren, also der Großenordnung nach eine den genannten Schwermetallen entsprechende Menge

Adsorption und Sauerstoffübertragung durch Benzoesaurekohle.

Nach Glaessner und Suida² ist die Meroksche Blutkohle ein kompliziertes Gemisch verschiedener Stoffe, indem beispielsweise bei der Analyse folgende Werte erhalten wurden

Stellt man Kohle aus chemisch reinen krystalherten Stoffen dar³ — besonders geeignet ist Benzoesaure —, so erhalt man erheblich em-

¹ Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 155, 558. 1914 und experimenteller Teil dieser Abhandlung

² Ann. d Chem. u. Pharmazie 357, 95. 1907.

³ Experimenteller Teil dieser Abhandlung.

facher zusammengesetzte Praparate. Beispielsweise ergab die Analyse einer aus Benzoesaure gewonnenen Kohle:

Das Praparat enthielt 0,27 Millionstel Mole Fe, also etwa 20 mal so wenig wie Blutkohle. Es gelang uns nicht, eine völlig eisenfreie Kohle darzustellen.

Das Adsorptionsvermögen der Benzoesäurekohle¹ entspricht gegenuber vielen Stoffen dem der Blutkohle. Aceton und Bernsteinsäure werden etwas starker, Amylalkohol und Cystin etwas schwacher adsorbiert als von Blutkohle. Dagegen wird Methylenblau von der Benzoesaurekohle in relativ verschwindendem Maße adsorbiert.

An Benzoesäurekohle adsorbiertes Cystin wird etwa 3 mal so langsam oxydiert als an Blutkohle adsorbiertes Cystin Trankt man jedoch die Benzoesaurekohle mit Metallsalzen und glüht, so überträgt sie bei unverändertem Adsorptionsvermögen Sauerstoff mit großerer Geschwindigkeit auf adsorbiertes Cystin. Am wirksamsten erwies sich in dieser Hinsicht Eisensalz, indem nach Behandlung der Kohle mit diesem Metall die Geschwindigkeit der Cystinoxydation auf das 2—3 fache stieg²

Doch stehen die Oxydationsgeschwindigkeiten keineswegs im Verhaltnis der Eisenmengen Spielt also das Metall bei der Oxydation eine Rolle, so kommt es nicht nur auf seine Menge an, sondern auch auf die Form, in der es vorliegt

Gibt man zu einer wasserigen Kohlesuspension Schwermetallsalze, so werden die Metallionen fast vollständig aus der Losung herausgenommen Doch gelingt es nie, auf diese Weise die sauerstoffubertragende Fahigkeit eines Kohlepraparats zu steigern; entweder man findet keine Beeinflussung der Sauerstoffaufnahme oder eine Hemmung An Kohle adsorbiertes Metallion vermag also nicht als Sauerstoffuberträger zu wirken, sondern — damit das Metall diese Eigenschaft erlangt — muß es durch Gluhen mit Kohle zunachst in einen besonderen Zustand übergeführt werden

Theorie der Blausaurewirkung

Wir stellen uns die Kohleoberflache als ein Mosaik schwermetallhaltiger und schwermetallfreier Bezirke vor, in dem die metallfreien

¹ Experimenteller Teil dieser Abhandlung.

² Nach einer Beobachtung von L. Wohler (Zeitschr. f. angew Chem. 31, 192. 1918) gibt es Holzkohlen, die mit flüssigem Sauerstoff explodieren. Stark adsorbierende Kohlen, die diese Eigenschaft nicht zeigten, konnten explosiv gemacht werden, wenn ihr Eisengehalt durch Tränkung mit Eisensalz auf über 3% erhöht wurde.

Bezirke bei weitem uberwiegen. In welcher Form das Metall hier vorliegt, bleibt unbestimmt. Sowohl die metallhaltigen als auch die metallfreien Bezirke adsorbieren geloste Stoffe aus wasserigen Lösungen. Narkotica, Aminosauren und viele andere Stoffe werden von beiden Bezirken in gleichem Maße gebunden, Blausaure — dank ihrer Affinitat zu Schwermetallen — vorwiegend von den metallhaltigen Bezirken. Schwerverbrennliche Stoffe, wie Aminosauren, verbrennen nur an den metallhaltigen Bezirken, wahrend sie an den metallfreien Bezirken gegenuber Sauerstoff bestandig sind

Bringen wir an eine cystinbeladene Kohle Blausaure, so wird das Cystin von den metallhaltigen Bezirken verdrängt und damit seine Oxydation gehemmt. Um diesen Zustand herbeizufuhren, genugt sehr wenig Blausaure, weil die metallhaltigen Bezirke nur einen sehr kleinen Bruchteil der Gesamtoberflache ausmachen. Aus dem gleichen Grunde führt die Verdrängung von den metallhaltigen Bezirken zu keiner merklichen Abnahme der adsorbierten Cystinmenge Bei steigender Blausaurekonzentration werden auch metallfreie Bezirke der Oberfläche mit Blausaure bedeckt, erst wenn der mit Blausaure bedeckte Bruchteil der Oberfläche gegenüber der Gesamtoberfläche im Betracht kommt, nimmt die adsorbierte Cystinmenge merklich ab und es erscheint nunmehr ein Teil des vorher adsorbierten Cystins in der Losung

Nach dieser Theorie beruht die besondere Wirkung der Blausaure auf einer elektiven Verdrängung des Cystins von den Oxydationsorten, im Gegensatz zur Wirkung der Narkotica, die das Cystin von allen Bezirken der Oberflache in gleichem Maße verdrangen

Bemerkungen zu den vorhergehenden Abschnitten.

1. Wässerige Losungen von Aminosäuren werden durch Zusatz von Eisensalz gegenuber Luftsauerstoff nicht reaktionsfahig. Eisensalz in Losung beschleunigt im allgemeinen nur die Oxydation an sich unbeständiger Stoffe, wie der Thiophenole, der Dioxymaleinsäure

Nach dem Vorhergehenden wird Eisensalz durch Adsorption an Kohle nicht geeigneter zur Sauerstofführtragung, sondern gewinnt seine besonderen Eigenschaften erst dann, wenn es selbst ein Bestandteil des Adsorbens geworden ist In welcher Form es sich hier betatigt, ist eine wichtige, jedoch noch ungeklarte Frage

2. Entstände an der Kohle aus Blausäure und Eisen eine feste chemische Verbindung, etwa Ferrocyankalium, so wurde Blausäure auf zweierlei Art von Kohle gebunden, nämlich als Ferrocyankalium und durch Adsorption. In diesem Fall mußten bei niedrigen Blausäurekonzentrationen Abweichungen von dem Adsorptionsgesetz auftreten, die jedoch nicht beobachtet werden¹ Wir fassen deshalb die Bindung der Blausäure an alle, auch an die schwermetallhaltigen Bezirke der Kohleoberfläche, als Adsorption auf.

Experimenteller Teil dieser Abhandlung.

Auch in lebenden Zellen durften schwerlich feste Verbindungen vom Typus des Ferrocyankaliums entstehen, da sich die Blausäure schnell und vollständig aus Zellen auswaschen läßt, da ferner bei der sauern Reaktion vieler Zellen die Bedingungen zum Erleitung zum Erleitun

Bedingungen zur Bildung von Ferrocyankalium nicht gegeben sind.

3. Im allgemeinen tritt eine Hemmung der Zellatmung bei Blausäurekonzentrationen von ¹/₁₀₀₀₀ Molen pro Liter auf, so in Bakterien, tierischen Eiern, Spermatozoen, Blutzellen, Leberzellen, Ganglienzellen. Doch kennen wir einen Organismus — die Grunalge Chlorella vulgaris —, dessen Atmung erst durch eine ⁿ/₁₀-Blausäurelosung merklich gehemmt wird. Moglicherweise ist hier die Verwandtschaft zwischen Blausaure und Eisen nicht großer, als die Verwandtschaft zwischen dem verbrennenden Stoff und Eisen, so daß in der Konkurrenz um die Oxydationsorte Blausäure erst bei hohen Konzentrationen im Vorteil ist

4. Nach einer Beobachtung von Mathews und Walker (Journ. of biol. chem. 6, 29. 1909) wird die Oxydation von Cystein zu Cystin in wasseriger Losung durch kleine Mengen Cyanid gehemmt; sie wird, wie seit Baumann bekannt ist, durch

Eisensalz erheblich beschleunigt.

Bei der Darstellung des Cysteins (Reduktion von Cystin mit Zinn und Salzsäure) ist eine Verunreinigung mit Eisen schwer zu vermeiden; es ist uns nicht gelungen, eisenfreie Cysteinpräparate zu gewinnen. Wir nehmen deshalb zunächst an, daß auch in diesem Fall die Blausäurewirkung auf der Bindung des Eisens oder eines anderen Schwermetalls beruht.

III. Ergebnisse.

Wir stellen schließlich die wesentlichsten Ergebnisse der Zellversuche und der Modellversuche zusammen

Zellversuche

- 1 Die Atmung ist an die festen Zellbestandteile gebunden.
- $2\,$ Wie Kohle adsorbieren die festen Zellbestandteile geloste Stoffe aus wasserigen Losungen
- 3 Narkotica beeinflussen die Atmung durch physikalische Zustandsanderung der Oberflachen
 - 4 Die Atmung ist eine Eisenkatalyse
- 5 Blausaure hemmt die Atmung, indem sie das Eisen in eine zur Sauerstoffubertragung unfahige Form überfuhrt

Modellversuche

- l Brennstoffe der Zelle, Ammosauren, werden durch Adsorption an Blutkohle in gleichem Maße gegenüber Sauerstoff unbestandig wie in lebenden Zellen, und verbrennen an der Kohleoberflache zu denselben Endprodukten wie in lebenden Zellen
 - 2 Die Verbrennung der Aminosauren an Kohle wird durch Narkotica in gleicher Weise wie die Zellatmung beeinflußt, durch physikalische Zustandsanderung der Oberflächen.

Diese Zustandsanderung besteht in einer Bedeckung und dadurch bedingten Verkleinerung der wirksamen Oberflachen. 3. Blausaure hemmt die Verbrennung an Kohle durch Bindung eines in kleiner Menge vorhandenen Bestandteils, wahrscheinlich des Eisens der Blutkohle

Theorie der Zellatmung

Es sind 2 Mittel, deren sich die Zelle bedient, um die Reaktionswiderstände an den Verbrennungsorten zu verkleinern der Adsorption und der Schwermetalle.

Die Zellatmung ist ein capillarchemischer Vorgang, der an den eisenhaltigen Oberflächen der festen Zellbestandteile ablauft. Durch Adsorption an diesen Oberflächen werden die tragen organischen Verbindungen aus dem gleichen Grunde gegenüber Sauerstoff reaktionsfähig, wie die Aminosauren an der Oberfläche der Blutkohle. Die Zellatmung ist damit zwar nicht physikalisch erklart, jedoch zurückgeführt auf Phanomene der unbelebten Welt

Narkotica hemmen die Zellatmung, indem sie — selbst an den Oberflächen nicht oxydabel — die Oberflächen bedecken und dadurch die Brennstoffe verdrangen Gleiche Wirkung durch verschiedene Narkotica tritt immer dann ein, wenn der gleiche Bruchteil der wirksamen Oberflächen mit Narkoticum bedeckt ist Auch für die Zellatmung gilt die Bedingung gleicher Wirkung:

Zahl der adsorbierten Molekule \times der von einem Molekul beanspruchten Flache = K,

eine Beziehung, aus der die Wirkungsstarken fur beliebige Narkotica berechnet werden können, wenn K, die Adsorptionskonstanten und die Molekularvolumina gegeben sind

Bemerkung zu vorstehender Theorie

Verbrennt eine Aminosäure an der Kohleoberflache, so geht die gesamte freie Energie der Verbrennung verloren. Verbrennt eine Aminosaure an den Oberflächen der lebenden Zelle, so erscheint die freie Energie der Verbrennung zum Teil als Arbeit, beispielsweise als mechanische Arbeit. In bezug auf den Energieumsatz unterscheidet sich also das Kohlemodell von seinem Vorbild.

Doch ist anzunehmen, daß die Auffassung der Atmung als Oberflächenreaktion den Weg zeigen wird, auf dem die Energieumwandlung in der lebenden Zelle erfolgt. Bringt man einen Quecksilbertropfen in Chromsaurelosung¹, so ist die Oxydation bei geeigneter Versuchsanordnung mit einer lebhaften Bewegung des Metalls verbunden; hier wird die freie Energie der Oxydation zum Teil als mechanische Arbeit gewonnen, indem die Krafte der Oberflächenspannung Arbeit leisten. Vermutlich verwandelt die lebende Zelle auf ähnliche Weise chemische Energie der Atmung in Arbeit.

¹ Paalzow: Poggendorffs Ann. 104, 418. 1858 — Bernstein: Pflugers Arch. f d. ges Physiol. 80, 628. 1900

IV. Experimenteller Teil.

(Versuche an dem Atmungsmodell Kohle-Aminosāure von dem Verfasser und E. Negelein).

1. Adsorptionsverdrängung und Oxydationshemmung durch Narkotica.

Als Adsorbens wurde Mercksche Blutkohle verwendet, für alle Versuche dasselbe Praparat, von dem eine größere Menge beschafft worden war; als Aminosaure aus Haaren hergestelltes Cystin, dessen spezifische Drehung — für die D-Linie in Normalsalzsaure — — 216° betrug.

Zu je 100 ccm einer 0,036 proz Cystinlösung wurden 2 g Köhle und wechselnde Mengen verschiedener Narkotica gegeben. In einem Teil der so hergestellten Köhlesuspensionen wurde die Oxydationsgeschwindigkeit der Aminosaure gemessen, der Rest diente zur Adsorptionsmessung

Messung der Adsorption. Die Cystinlosungen wurden durch Kochen von 36 mg feingepulverter Aminosaure mit 100 ccm Wasser bereitet, in einem Thermostaten auf 40 ° abgekuhlt, bei der gleichen Temperatur einige Minuten mit Kohle geschuttelt und dann filtriert. Nach Zugabe von $^1/_{10}$ Volumen 11 fach n-Salzsaure wurde α_D für eine 2 dm lange Schicht (Fehler $0.005\,^{\circ}$) gemessen und der Prozentgehalt P der geprüften Losung nach der Formel

$$P = \frac{a_{\rm D} \cdot 100}{[\alpha]_{\rm D} \cdot 2} \, 1.1$$

berechnet

Aus dem Prozentgehalt P_0 vor Zugabe der Kohle und dem Prozentgehalt P_1 in dem Kohlefiltrat ergaben sich die pro Gramm Kohle absorbierten Millimole Cystin:

$$x = \frac{(P_0 - P_1) 1000}{2 \cdot 240}$$
,

worm 240 das Molekulargewicht des Cystins bedeutet. Mit a im Gleichgewicht standen

$$C = \frac{10 P_1}{240}$$
 Mole Cystin pro Liter Losung

Zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit wurden 10 ccm Kohlesuspension in ein Schuttelgefaß pipettiert mit Sauerstoff von 96 Vol-% gesattigt und bei 40 ° die an Barcroftschen Manometern auftretenden Druckanderungen in oft beschriebener Weise beobachtet. Der Einsatz des Schüttelgefaßes enthielt zur Adsorption der Kohlensaure I ccm 5 proz Kahlauge, das Gesamtvolumen der eingefullten Flüssigkeit betrug also 11 ccm. Der Gasraum bis zum Meniscus der Sperrflüssigkeit war 19 ccm. Aus den gegebenen Bedingungen berechnet sich

die Gefäßkonstante 1 zu 1,7; 1 mm Druckabnahme zeigte einen Sauerstoffverbrauch von 1,7 cmm an

10 ccm der Kohlesuspension enthielten 200 mg Kohle, 3,6 mg Cystin und wechselnde Mengen Narkoticum In den narkoticumfreien Suspensionen waren nach 30 Minuten etwa 200 cmm, nach 6 Stunden, wenn die Oxydation beendigt war, etwa 1200 cmm Sauerstoff verbraucht Vernachlassigte man den Cystinverbrauch in der Anfangsperiode von 30 Minuten, so konnte die nach 30 Minuten beobachtete Sauerstoffaufnahme als Maß der Oxydationsgeschwindigkeit bei konstanter Cystinmenge betrachtet werden

Die Ergebnis je eines Versuchs mit Aceton, Dimethylharnstoff und Amylalkohol ist in Tabelle 8 zusammengestellt. Unter Spalte 1 sind die Gesamtmengen an Narkoticum angegeben, die 100 ccm der Kohlesuspension zugesetzt wurden. Nach den in Spalte 2 wiedergegebenen Drehungsmessungen drangen die zugesetzten Narkotica mehr als die Hälfte des adsorbierten Cystins in die Losung zurück, nach Spalte 3 hemmen sie die Sauerstoffaufnahme um mehr als die Halfte. In der letzten Spalte sind Verdrängungsgrad und Oxydationshemmung einander gegenübergestellt. Die Zahlen zeigen, daß beide Werte nahe übereinstimmen, doch ist die Oxydationshemmung etwas großer als der Verdrängungsgrad. Dieser Unterschied wurde regelmaßig gefunden und berüht nicht auf Versuchsfehlern. Zur Erklarung nehmen wir an,

		Spa	lte 1	Spa	lte 2	Spalte 3	Spa	lte 4
		Sys	stem	Adsorption	des Cystins			1
Versuch	0,036proz Cystin- losung	Kohle	Narkoticum	Drehung der Losungen (Kohle- flitrat) im 2-dm-Rohr	Pro Gramm Kohle adsorbierte Cystin- menge	10 ccm der Kohl nsus- pension ver- brauchten in 30 Min Sauerstoff	Ver- dran- gungs- grad	Hemmung der Sauer- stoff- aufnahme
	ccm	g	g		Millimole	cmm	ın %	ın %
1	100 100 100	2 2		$ \begin{array}{r} -0.145^{\circ} \\ -0.055^{\circ} \\ -0.105^{\circ} \end{array} $	0,05 0,021		58	65
2	100 100 100	$\frac{-}{2}$	0,45 g Di- methylharn- stoff (asym.)	$ \begin{array}{c} -0,140^{\circ} \\ -0,050^{\circ} \\ -0,100^{\circ} \end{array} $	0,049 0,022	221 75	55	66
3	100 100 100	2 2	0,17 g n. Amylalkohol	$-0,140^{\circ}$ $-0,044^{\circ}$ $-0,100^{\circ}$	0,052 0,021	245 82	60	66

Tabelle 8. Verdrangung und Oxydationshemmung durch Narhotica.

¹ Warburg, O u. E Negelein. diese Zeitschr. 113, 257 1921

daß die Narkotica nicht nur die Aminosaure, sondern — wenn auch in geringerem Maße — den adsorbierten Sauerstoff von der Kohleoberflache verdrangen

2. Adsorption der Narkotica.

Bringen wir in 100 ccm einer 0,036 proz. Cystinlosung 2 g Kohle und bestimmen die Verteilung des Cystins, ehe merkliche M∍ngen oxydiert sind, so finden wir nach den Drehungswinkeln der Tabelle 8

> Konzentration in der Losung (Mole/Liter) 0,54 10⁻³

Adsorbierte Menge (Millimole/Gramm) 0,05.

Fügen wir so viel Narkotieum hinzu, daß die Oxydationsgeschwindigkeit um etwa 66% sinkt, so ist nach den Drehungswinkeln der Tabelle 8 die Verteilung des Cystins

Konzentration in der Losung (Mole/Liter) 1.1 · 10⁻³

Adsorbierte Menge (Millemole/Gramm) 0.021.

Von 1 g Kohle sind mithin 0,029 Millimole Cystin verdrangt Um diesen Verdrangungsgrad zu erzielen, müssen die in Tabelle 9 verzeichneten Mengen verschiedener Narkotica zugesetzt werden

Tabelle 9 Oxydationshemmung durch Narkotica

Tabelle & Oxgantionsnemmung durch Narkonica								
Narkoticum	100 ccm e Cystrulosu	ner 0,036proz ng + 2 g Kohle	10 ccm der Kohlesusp nsion verbrauchen in 30 Min Sauerstoff	Hemmung der Sau rstofr-				
	mg	Millimole	cu m	aufnahm+ n °,				
Acetamid	1140	19,4	195 70	62				
Valeramid (180)	156	1,54	213 73	65				
Aceton	- 580	10	205 72	6.5				
Methylphenylketon	174	1,45	205 71	6.5				
Acetonitril	820	20	207 71	65				
Valeronitril .	 149	1,8	217 75	65				
Dimethylharnstoff (asym.)	450		221 75	66				
Diathylharnstoff (sym.)	180	 1,56	221 80	64				
Phenylharnstoff	208	1,53	202 70	65				

Tabelle 10. Adsorption der Narkotica.

		Jnj	100 ccm	cem Wasser	Vertellungs	Vertellungsmessungen	Verteiling berechnet	berechnet	
Narkotk um	Molekula gewichi	kludekula refraktion die D-Lune	, m	Milli-	Vor Schutteln mit Kohle	Nach Schutteln mft Kohle	Pro Gramm Kohlo adsorbiet t x Millimole	Konzen- tistion in let Losung -Mole/Liter	$x(M_{ m D})^{rac{2}{3}}$
Acotamid Valeramid (180) Acoton. Methylphenylkoton	59 101 58 120	14,9 28,7 16,2 36,3	1140 156 580 174	19,4 1,54 10 1,45	$b \ ccm = 9,7 \ n_{10} \text{-NH}_3$ $b0 \ ccm = 7,7 \ n_{10} \text{-NH}_3$ $b \ ccm = 30 \ n_{10} \text{-Nd}$ Tropfengewicht reines $H_2O \cdot 126,9 \ \text{mg}$	$\begin{array}{c} \delta \ com = 8.5 \ n/m \cdot NH_3 \\ 50 \ com = 1.5 \ n/m \cdot NH_3 \\ \delta \ com = 22 \ n/m \cdot Jod \\ Troplengewicht \\ 126.9 \ mg \end{array}$	1,2 0,62 1,33 0,73	0,17 0,003 0,073 0,004	7,3 6,9 8,3 8,0
Acetomtril Valerontril (180)	41 83	$\frac{11,1}{25,0}$	820 149	20	Tropfengewicht Losung · 117 mg $A = 0.367^{0}$ Tropfengewicht reines Wasser 127,5 mg Tropfengewicht	$A=0.311^{ m o}$ Tropfengewicht 126,3 mg	1,5 0,8	0,17	7,7
Dimethylharnstoff (asym.) Diathylharnstoff (sym.) Phenylharnstoff	88 116 136	23,3 32,4 38,8	450 180 208	5,12 1,56 1,53	NH, NH,	$20 \text{ ccm} = 11,7 \text{ n/10-NH}_{3}$ $40 \text{ ccm} = 1,7 \text{ n/10-NH}_{3}$ $50 \text{ ccm} = 0,2 \text{ n/10-NH}_{3}$	1,1 0,68 0,76	0,03 0,002 0,0002	9,0 6,9 7,8

Gepruft wurden insbeson-dere 4 homologe Reihen, Amide, Ketone, Nitrile und Harnstoffe Je ein Glied hoher und niedriger Adsorptionskonstante ist in der Tabelle nebeneinander gestellt Man sieht. daß von dem Glied niedriger Adsorptionskonstante immer eine erheblich großere Menge zugesetzt werden muß als von dem Glied hoher Adsorptionskonstante

Da kleine Cystinmengen die Adsorption der Narkotica nicht beeinflussen, wurde die Verteilung der Narkotica m cystinfreien Kohlesuspensionen gemessen, zwar fur die Amide und Harnstoffe durch Stickstoffbestimmungen nach KJELDAHL, fur Aceton jodometrisch nach Mes-SINGER, fur Acetonitril kryoskopisch, fur Methylphenylketon und Valeronitril durch Wagung der von einem Traubeschen Stalagmometer abfallenden Tropfen Die adsorbierten Mengen — auf die es vor allem ankam konnten so (vgl Tabelle 10) auf 5-10% genau bestimmt werden; die Konzentrationen in der Losung im allgemeinen mit derselben Genauigkeit, fur

Valeronitril auf etwa 20%, wahrend sich für Methylphenylketon nur eine obere Grenze der Konzentration ergab

Was die Molekularrefraktionen anbetrifft (Tabelle 10), so wurden sie aus den von Eisenlohr¹ und Bruhl für die D-Linie angegebenen Refraktionsaquivalenten berechnet unter Benutzung folgender Werte

		-
fur Kohlenstoff .		2.4
Wasserstoff	. '	1,1
Carbonylsauerstoff .	•	2,2
prim aliph. Amidstickstoff		2,3
., sek aliph. Amidstickstoff	•	2.5
., tertiaren alıph. Amıdstıckstoff		2,8
sek Amidstickstoff mit einem Phenylrest	•	3,6
aliph Nitrilstickstoff		•
doppelte Bindung.		3,1
" dopperte bindung.		1,7

3 Adsorptionsverdrangung und Oxydationshemmung durch Blausaure.

Verdrängung des Cystins Blausaure, deren Gehalt titrimetrisch bestimmt war, wurde zu cystinhaltigen Kohlesuspensionen zugesetzt, nach kurzem Schutteln wurde filtriert und die adsorbierte Cystinmenge polarimetrisch ermittelt Hierbei waren die Mengenverhaltnisse an Cystinlosung Wasser und Kohle etwa dieselben wie bei den Narkoticaversuchen, namlich 100 ccm Wasser. 34 mg Cystin und 200 mg Kohle.

In Tabelle 11 ist eine Versuchsreihe mit wechselnden Blausauremengen zusammengestellt. Ein Zusatz von 254 mg = 9.4 Millimolen Blausaure bewirkt eine eben meßbare Verdrangung, ein Zusatz von 2540 mg = 94 Millimolen Blausaure bewirkt eine Adsorptionsverdrangung von etwa 50% Blausaure ist also weniger wirksam als unser schwachstes Narkoticum. Acetamid

Ausor phonsterarangung nuch Bunsaure.							
0.034 proz ('ystin- losung ccm	– ra Kohle	Syst m Blausaum	Drehung der Cystinlosung und der Köhle filtrate im 2-dm-Rohr	Verteilung r Pro g Kohk- a lsorbierte Millimole- Cystin	des Cystins (Mole Cystin pro-Liter losung	Ver- dran gung- grad	
100			-0.1350			_	
100	$\frac{2}{2}$		-0.045°	0.0475	$0.48 \ 10^{-3}$		
100	2	2540 mg	-0.087°	0.0255	0.93 10-3	46	
		= 94 Millimole		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	-,		
100	2	1270 mg	$-0,065^{\circ}$	0,0370	$0.69 \cdot 10^{-3}$	22	
		= 47 Millimole					
100	2	$635~\mathrm{mg}$	0,058°	0,0408	$0.62 \ 10^{-3}$	14	
	1	=23.5 Mıllımole		,			
100	2	$254~\mathrm{mg}$	0,048°	0,0463	$0.51 \cdot 10^{-3}$	3	
	1	= 9,4 Millimole					
						•	

Tabelle 11 Adsorptionsverdrangung durch Blansaure.

 $^{^{1}}$ Vgl. Eisen
Lohr in Landolt-Börnstein, S $\,$ 1039 u. 1040. Berlin 1912. Warburg, Substanz
 $\,$

Tabelle 12. Oxydationshemmung durch Blausaure

I. 100 ccm Wasser, 2 g Kohle, 36 mg = 0,15 Millimole Cystin

II. 100 ccm Wasser, 2 g Kohle, 1,5 mg = 0,055 Millimole Blausaure.

III. 100 ccm Wasser, 2 g Kohle, 36 mg = 0.15 Millimole Cystin, 1.5 mg = 0.055 Millimole Blausaure

40° Sauerstoffdruck 700 mm Hg

Zeit	10 ccm I. Cystin allein	10 ccm II. Blausäure allein	10 ccm III. Cystin- Blausaure	Cystinoxydation nach Abzug der Selbstoxydation der Blausaure
Mınuten	(a) Ver- brauchter Sauerstoff emm	(b) Ver- brauchter Sauerstoff emm	(c) Ver- brauchter Sauerstoff cmm	c—b
10	53	5	23	18
20	125	12	54	42
30	200	16	87	71
4 9	332	21	162	141
70	448	26	256	230
90	540	32	344	312
110	628	46	432	377
150	750	54	541	487
190	836	61	620	559
230	900	65	678	613
280	967	72	738	666
33 0	1012	75	783	708
395	1066	81	835	754
∞	1170			.01

Oxydationshemmung durch Blausaure. Gibt man zu derselben Mischung von Wasser, Cystin und Kohle 1.5 mg = 0.055 Millimole

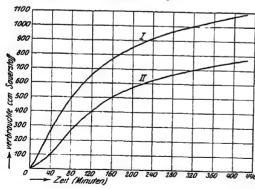


Abb 1

Blausaure, so wird die Oxydationsgeschwindigkeit Cystins fur die ersten 30 Minuten um etwa 60% gehemmt; im Laufe der Zeit nimmt die Hemmung ab, weil Blausaure selbst an der Kohleoberflache oxydiert wird Der Verlauf eines derartigen Versuchs ist in Ta-12 zahlenmaßig, belle \mathbf{Abb} 1 graphisch wiedergegeben Die Gesamtkonzen-

tration an Blausaure war hierbei $0.55 \cdot 10^{-3}$ pro Liter Kohlesuspension und bewirkte eine Oxydationshemmung von 60%, wahrend nach dem Vorhergehenden die 2000fache Gesamtkonzentration an Blausaure zur

Erzielung eines Verdrangungsgrades von 50% notig ist. Blausaure hemmt also die Cystinoxydation nicht durch Verdrangung.

4. Die Adsorption der Blausaure

wurde durch Titration der Kohlefiltrate mit Silbernitrat bestimmt, und zwar fur konzentriertere Losungen mit $^{n}/_{10}$ -AgNO $_{3}$ nach Liebig, fur verdunnte Losungen mit $^{n}/_{100}$ -AgNO $_{3}$ nach Deniges¹. Nach der letzteren Methode ist der Umschlag hinreichend scharf, wenn man vor Beginn der Titration zu 100 ccm Blausäurelösung 2 ccm 33 proz. Jodkalilösung und 2 ccm 25 proz Ammoniakflüssigkeit zusetzt. Um Verluste durch Verdunsten der Blausaure zu vermeiden, wurden die konzentrierteren Lösungen auf bedeckten Trichtern filtriert

Das Resultat einer Versuchsreihe ist in Tabelle 13 wiedergegeben. Wie man sieht, wird Blausaure, im Vergleich zu den narkotischen Substanzen, nur schwach adsorbiert, etwa so wie die Anfangsglieder unserer homologen Reihen (vgl. Tabelle 10).

		System			Vert.il	ung
Versuch	Wasser + HCN ccm	HCN Milli- mole	Kohle g	Titrationen	C Mole pro Liter- Losung	x Pro Gramm Kohle ad- sorbierte Millimole
1	100	93	2	$5 \text{ ccm} = 23.3 \text{ n/}_{10}\text{-AgNO}_3$ $5 \text{ ,,} = 22.0 \text{ n/}_{10}\text{-AgNO}_3$	880 10-3	2,6
2	100	10	2	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	89 10-3	0,55
3	100	0,86	$\overline{2}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	7 10-3	0.08
4	100	0,058	2	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	0,38 10-3	0.01

Tabelle 13 Adsorption der Blausäure

5 Vergleich von Blutkohle und Benzoesaurekohle

Herstellung der Benzoesaurekohle 40 g Benzoesaure wurden mit 12 g Kaliumcarbonat gemischt und in einem Porzellantiegel langsam verkohlt Dann wurde bei bedecktem Tiegel 15 Minuten vor dem Geblase auf Rotglut erhitzt, nach dem Erkalten fein gepulvert, 2 mal mit eisenfreier Salzsaure heiß extrahiert, mit heißem Wasser bis zum Verschwinden der Chlorreaktion gewaschen, getrocknet und schließlich 1 Minute im offenen Porzellantiegel gegluht Ausbeute 3 g

Um die Waschflüssigkeiten moglichst eisenfrei zu halten, geschah die Extraktion in Porzellangefaßen, die Trennung von den Extraktions-

¹ Classen: Theorie und Praxis der Maßanalyse, S. 655. Leipzig 1912.

flussigkeiten nicht durch Filtrieren, sondern durch Dekantieren Die geringen Eisenmengen, die sich trotz dieser Vorsichtsmaßregeln stets in den Praparaten fanden, stammen aus dem Kaliumcarbonat

Bei der Elementaranalyse wurde erhalten aus 0,276 g Kohle kein Stickstoff, aus 0,1589 g Kohle 0,0082 g Wasser und 0,5565 g Kohlensaure. Daraus berechnet sich die Zusammensetzung 96% C, 0,6% H und 3,4% O

Zur Bestimmung des Eisens wurden 0,5—1 g Kohle im Porzellantiegel bis zum Verschwinden der Kohle gegluht, mit eisenfreier Salzsaure und einem Kornehen Kaliumchlorat zur Trockne verdampft und mit Salzsaure und Wasser auf 10 ccm gebracht 1 ccm dieser Losung¹ wurde mit 1 ccm 10 proz Kaliumrhodanidlosung, 1 ccm 6 fach n-Salzsaure und 1 ccm Äther vermischt und die im Ather auftretende Rotfarbung mit einer Serie von Farbungen verglichen, die mittels einer Eisenchloridlosung von bekanntem Gehalt in sonst gleicher Weise erzeugt worden waren In 1 ccm der Aschenlosung wurden hierbei einige ¹/1000 bis ¹/100 Milligramme Eisen gefunden Ein blinder Versuch, im dem die gleichen Mengen an Wasser, Salzsaure und Kaliumchlorat im Porzellantiegel eingedampft und dann auf 5 ccm aufgefullt waren, ergab pro Kubikzentimeter weniger als ¹/10000 mg Eisen

Die fur unsere Blutkohle und 2 Benzoesaurekohlen erhaltenen Werte sind folgende ${\bf E}$

	mg Fe	Milliontel Mole Fe
l g Blutkohle enthielt	0.26	4.6
1 Benzoesaurekohle enthielt	0,01	0,18
1 Benzoesaurekohle enthielt	0,015	0,27

Zur Bestimmung des Kupfers wurden 10 g Blutkohle im Porzellantiegel verascht, 2 mal mit 10 proz heißer Salzsaure extrahiert und das Filtrat heiß mit Schwefelwasserstoff gesattigt. Der schwarze Niederschlag wurde auf der Zentrifuge mit H₂S-haltiger Salzsaure gewaschen, das Sediment mit einigen Tropfen Salpetersaure eingedampft, in verdunnter Salpetersaure aufgenommen, filtriert und auf 5 ccm aufgefullt. Die Flussigkeit farbte sich mit überschussigem Ammoniak blau und gab mit Ferrocyankalium einen braunen Niederschlag. Zur Bestimmung wurden 0,2 ccm der Flussigkeit auf 10 ccm aufgefullt und 0,1 ccm einer 1 proz. Ferrocyankaliumlosung zugefugt. Die hierbei auftretende Braunfarbung wurde mit einer Serie von Farbungen verglichen, die mittels einer Kupfersulfatlosung von bekanntem Gehalt in sonst gleicher Weise erzeugt worden waren. Es wurden so in einem Gramm Blutkohle 1.68 mg = 2,65 Millionstel Mole Cu gefunden.

Adsorptionsvermogen der beiden Kohlen Je 1 g bei 1200 getrock-

¹ Methode von Lachs und Friedenthal diese Zeitschr 32, 130 1911.

³ Entsprechend 0,39 g Amylalkohol· 100 ccm.

neter Kohle wurde mit 100 ccm Losung einige Minuten geschuttelt und der Gehalt der verschiedenen Stoffe in der Losung vor und nach dem Schutteln mittels folgender Methoden bestimmt. Aceton iodometrisch nach MESSIN-GER, Bernsteinsaure acidimetrisch, Amylalkohol durch Wagung des von einem TRAUBEschen Stalagmometer abfallenden Tropfens, Cystin polarimetrisch Die Resultate sind in Tabelle 14 zusammengestellt Wie man sieht, wird Aceton von der Benzoesaurekohle, Cystin von der Blutkohle besser adsorbiert. wahrend das Adsorptionsvermogen beider Kohlen gegenuber

Bernsteinsaure und Amylalkohol etwa das gleiche ist

Ganz anders tallt der Vergleich gegenüber Methylenblaulosungen aus Schuttelt man 0.5 g Blutkohle mit 100 ccm emer 0.15 proz Methylenblaulosung. SO nach 20 Minuten tast der gesamte Farbstoff adsorbiert Wiederholt man den Versuch mit Benzoesaurekohle, so findet man nach der

		Mes	Messungen	Verteilung	Vertelling berechnet
Substanz	kolsk praparat	vor dem Schutteln unt Köhle	n a ch dem Schutteln mit Kohle	x pro Gramm Kohie ad- sor bierte Millimole	m Mol , pro Laten
Aceton Bornstennsaure	Blutkohle Benzaesaurekohle Blutkohle	10 ccm = 6 ccm n/10-Jod 10 ccm = 6 ccm n/10-Jod 10 ccm = 2,1 ccm n/10-NnOH	$\begin{array}{c} 10 \text{ ccm} = 3,3 \ ^{n}\text{,n-Jod} \\ 10 \text{ ccm} = 1,6 \ ^{n}\text{,n-Jod} \\ 10 \text{ ccm} = 0.5 \text{ ccm} \ ^{n}\text{,NeOH} \end{array}$		$\begin{array}{c} 0.65 \cdot 10^{-2} \\ 0.27 10^{-2} \\ 0.6 10^{-3} \end{array}$
n-Amylalkohol	Benzoesaurekohle Blutkohle	10 ccm - 2,1 ccm "/10-NaOH Tropfengewicht romes Wasser 128,7 mg	10 ccm = 0,4 ccm m/m/moOH Tropfengewicht 95,3 mg ¹	0,8 0,8 0,0	2,0 ·10-3,6 ·10 ·2
	Benzoesamekohle	Troptengewicht Losang 81 mg ¹ Troptengewicht remes Wasser 128,7 mg	Tropfengweicht 91,1 mg ³	3,1	4,4 IO-2
, 'ystın	Blutkohk Benzoesaurekohk	Troplengewicht Losung 81 mg ¹ z ₀ m 2-Dez-Roh — 0,142° an m 2-Dez-Rohr — 0,142°	$\alpha_0 \text{ m 2-Dez-Rohr} - 0.075^{\circ}$ $\alpha_0 \text{ m 2-Dez-Rohr} - 0.098^{\circ}$	0,071	0,79 10-1
1 0,66 g Amyla	Ikohol 100 ccm 2 F	htspretend 0,32 g Amylalkohol·	1 0,66 g Amylalkohol 100 ccm 2 Enteprediend 0.32 g Amylalkohol 100 ccm 3 Entsprechend 0,39 g Amylalkohol 100 ccm.	mylalkoho	- 100 ccm.

gleichen Zeit fast den gesamten Farbstoff in Lösung Das Adsorptionsvermögen der Blutkohle gegenuber Methylenblau ist von einer anderen Größenordnung als das der Benzoesaurekohle

Sauerstoffübertragung durch beide Kohlen. Wahrend in Wasser suspendierte Mercksche Blutkohle keinen Sauerstoff aufnimmt, verbrauchen Benzoesaurekohlen unter den gleichen Bedingungen stets Sauerstoff. Diese "Selbstoxydation" wurde bei jedem Cystinversuch mitbestimmt und von dem für Cystin erhaltenen Wert in Abzug gebracht Aus Versuch 1 und 2 der Tabelle 15 geht hervor, daß auch Benzoesaurekohle Sauerstoff auf Cystin übertragt, jedoch erheblich langsamer als Blutkohle.

Tabelle 15.
Sauerstoffubertragung durch Blutkohle und Benzoesaurekohle

Versuch Kohlepräparat				System		10 ccm der Kohle- suspension verbrauchen	In 30 Min auf Cystin ub r-	Eisen- gehalt pro g
		Wasser	Cystin	Kohle	Metalisalz mit	in 30 Min Sauerstoff	trag ner Sauerstoff	Kohle Milli- ontel
		cem	mg	g	gegluht	cmm	cmm	Mole
1	Blutkohle	100	36	1	_	140	140	4,6
2	Benzoesäurekohle	100		1	_	30)	,
_		100	36	1	_	70	40	0,2
3	Pongo ani markata	100		1	20 10 ⁻⁶ Mole	51	11	
Eisen	Benzoesäurekohle	100	36	1	${ m FeCl_3} \ 20 \cdot 10^{-6} \ { m Mole}$	155	104	20
4 Man-	Benzoesaurekohle {	100	_	1	$FeCl_3$ 20 10^{-6} Mole	66)	
gan	Denzoesaurekonie {	100	36	1	$\frac{\text{MnCl}_2}{20 \cdot 10^{-8} \text{ Mole}}$	161	95	
5	Benzoesaurekohle {	100	-	1	$\frac{\text{MnCl}_2}{20 \ 10^{-6} \ \text{Mole}}$	56)	
Cer	Delizoesaurekome (100	36	1	CeCl ₃ 20 10 ⁻⁶ Mole	134	78	
1			l [CeCl ₃		´	

Trankt man die Benzoesäurekohle mit Metallsalzen und erhitzt eine Minute im offenen Porzellantiegel zur Rotglut, so erhalt man Praparate, die zwar nicht merklich starker adsorbieren, jedoch das adsorbierte Cystin mit größerer Geschwindigkeit oxydieren (Versuche 2, 3 und 4 der Tabelle 15) Von vielen Metallsalzen, die gepruft wurden, erwies sich am wirksamsten Eisen, wahrend Kupfer in keinem Fall einen Einfluß auf die Sauerstoffübertragung ausübte In der letzten Spalte der Tabelle 15 sind die Eisengehalte der verschiedenen Kohlen verzeichnet Ein Vergleich mit den Oxydationsgeschwindigkeiten (vorletzte Spalte) lehrt, daß diese durchaus nicht im Verhältnis der Eisenmengen stehen.

Tabelle 16. Einfluß adsorbierter Metallsalze auf die Cystinoxydation.

	System		10 ccm Kohlesuspen		
0,036 proz. Cystinlösung ccm	Blutkohle g	Metallsalz der Kohlesuspension zugesetzt	sion verbrauchen in 30 Min. Sauerstoff cmm		
100 100 100 100	1 1 1 1	40·10 ⁻⁶ Mole MnCl ₂ 40·10 ⁻⁶ Mole FeCl ₃ 40·10 ⁻⁶ Mole CuCl ₂	132 117 89 42		

Tabelle 16 gibt eine Versuchsreihe wieder, in der sich an der Kohleoberfläche neben Cystin verschiedene, aus wässeriger Lösung adsorbierte Metallsalze befanden. Wie man sieht, hat das adsorbierte Metallsalz durchweg einen hemmenden Einfluß auf die Sauerstoffaufnahme.

Über die antikatalytische Wirkung der Blausäure.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 2. Januar 1923)

Die vorliegende Arbeit bildet die Fortsetzung einer Untersuchung uber die "Physikalische Chemie der Zellatmung" und zerfallt in folgende Abschnitte

- I Wirkung der Blausaure auf die Verbrennung von Leucin und Oxalsaure an Blutkohle
- II. Wirkung der Blausaure auf Kohlepraparate verschiedenen Eisengehalts
 - III. Bindung des Sauerstoffs durch verschiedene Kohlepraparate.
 - IV Wirkungsweise der Blausaure
 - V. H WIELANDS Theorien
 - VI Beschreibung der Versuche

I.

Die Wirkung der Blausaure auf die Cystinoxydation an Blutkohle ist als eine Wirkung auf den Katalysator, die Blutkohle, aufgefaßt worden² Daß diese Auffassung richtig ist — daß es sich also nicht um eine Reaktion mit dem Substrat, etwa Cystinschwefel, handelt — ergibt sich aus den folgenden Versuchen, in denen Cystin durch Leucin und Oxalsaure ersetzt wurde und in denen analoge Erscheinungen auftraten, wie im Falle der Cystinoxydation.

Die Versuche wurden so angestellt, daß Kohle in Losungen von Leucin und Blausaure, von Oxalsaure und Blausaure eingetragen und einerseits die Adsorption, andererseits die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme gemessen wurde. Die adsorbierten Mengen an Leucin, Oxalsaure und Blausaure zu Beginn eines Oxydationsversuchs waren so in jedem Falle bekannt und konnten, falls die Zeiten nicht zu lange waren, wahrend der Oxydationsmessungen als konstant betrachtet werden

¹ WARBURG, O: diese Zeitschr. 119, 134, 1921

² Derselbe, ebendaselbst; Zeitschr. f Elektrochem. 1922, S 70

Die Versuche, die unter Nr 1 und Nr 2 im Abschnitt VI naher beschrieben sind, ergaben folgendes Blausaure hemmt die Oxydation von Leucin und Oxalsaure an Blutkohle, ohne daß die adsorbierte Menge beider Stoffe merklich abnimmt. Wir finden eine Hemmung der Leucinoxydation um 56%, wenn die Blausaurekonzentration in der Losung etwa $^{n}/_{10000}$, um 97%, wenn die Blausaurekonzentration in der Losung etwa $^{n}/_{1000}$ ist Im ersten Falle kommt an der Oberflache auf 400 Molekule Leucin 1 Molekul Blausaure. im zweiten Falle auf 75 Molekule Leucin 1 Molekul Blausaure Wir finden eine Hemmung der Oxalsäureoxydation um 63%, wenn die Blausaurekonzentration in der Losung etwa $^{n}/_{10000}$, um 80%, wenn die Blausaurekonzentration in der Losung etwa $^{n}/_{1000}$ ist Im ersten Falle kommt an der Oberflache auf 120 Molekule Oxalsaure 1 Molekul Blausaure, im zweiten Falle auf 68 Molekule Oxalsaure 1 Molekul Blausaure, im zweiten Falle auf 68 Molekule Oxalsaure 1 Molekul Blausaure

Es erscheint mir nicht moglich, diese Tatsachen anders zu erklaren. als daß an der Blutkohle katalytisch wirksame und katalytisch unwirksame Bezirke existieren

II.

Die fruher entwickelte Theorie, nach der die katalytisch wirksamen Bezirke der Blutkohle die schwermetallhaltigen Bezirke sind¹, erhalt durch folgende Versuche eine festere Stutze

Erhitzt man Blutkohle im Bombenrohr mit konzentrierter Salzsaure, so wird ein Teil des Schwermetalls aus der Kohle herausgelost Die zuruckbleibende schwermetallarmere Kohle adsorbiert Leucin. Oxalsaure und Blausaure noch gut Leucin und Oxalsaure verbrennen an ihrer Oberflache, doch wird dieser Vorgang durch Blausaure erheblich weniger gehemmt als an der Oberflache der nichtextrahierten Blutkohle

Andererseits kann man aus kristallisiertem Rohizucker Kohle heistellen, die im wesentlichen reiner Kohlenstoff und im besonderen fast frei von Schwermetall ist. Derartige Praparate adsorbieren Leucin, Oxalsaure und Blausaure gut. Leucin und Oxalsaure verbrennen an ihrer Oberflache, doch wird diese Oxydation durch Blausaure nicht spezifisch² gehemmt

Eine kleine Tabelle mag diese Verhaltmsse illustrieren. Mit ι_1 ist der nach 60 Minuten beobachtete Sauerstoffverbrauch in der blausaurefreien Kontrolle bezeichnet, mit v_2 der Sauerstoffverbrauch unter

¹ Warburg, O diese Zeitschr 119, 134 1921, Zeitschr f Elektrochem. 1922, S. 70.

² "Spezifisch" nennen wir eine Hemmung, bei der die Menge an adsorbiertem Brennstoff — in diesem Falle an Leucin oder an Oxalsäure — nicht merklich vermindert ist.

sonst gleichen Bedingungen bei Gegenwart von Blausäure Die adsorbierte Blausäuremenge ist — worauf besonders hingewiesen sei — im allen Fallen gemessen und praktisch gleich gefunden worden

Kohlepräparat	mgFe gKohle	$_{v_{1}/v_{2}}^{\mathrm{Leucin}}$	$\begin{array}{c} \text{Oxalsaure} \\ v_1/v_2 \end{array}$
Blutkohle (Versuch 1 u 2, Abschnitt VI) . Blutkohle, extrahiert	2,0	31	5
(Versuch 3 u 4, Abschnitt VI) . Zuckerkohle	0,4	7	2
(Versuch 5 u. 6, Abschnitt VI) . Zuckerkohle	0,02	1,6	1
(Versuch 7 u. 8, Abschnitt VI) .	0,005	1,1	1

III.

Fein verteilter, in Wasser suspendierter Kohlenstoff bindet Sauerstoff, wie Platinmetall, und gibt den gebundenen Sauerstoff beim Erhitzen als Sauerstoff, nach manchen Autoren in Kohlensaure, wieder ab In ausgesprochenem Maße hatte unsere aus Rohrzucker hergestellte Kohle die Eigenschaft, in Wasser suspendiert, Sauerstoff zu binden Selbst bei tagelangem Durchleiten von Sauerstoff durch eine bei 38° gehaltene Suspension horte die Sauerstoffabsorption nicht vollig auf; sie wurde allmahlich langsamer, stieg jedoch fast wieder auf ihren Anfangswert, wenn die Kohle gekocht und getrocknet wurde

Blutkohle dagegen bindet, in Wasser suspendiert, nur sehr geringe Mengen Sauerstoff. Wird sie jedoch im Bombenrohr mit Salzsaure erhitzt, dann saurefrei gewaschen und in Wasser suspendiert, so nimmt sie Sauerstoff mit ahnlicher Geschwindigkeit auf wie Zuckerkohle. (Versuch 9, Abschnitt VI)

Offenbar ist in der Blutkohle — die bis zu 10% Asche enthalt¹ — der Kohlenstoff durch Salze vor Selbstoxydation geschutzt Saure in der Hitze entfernt diese Salze teilweise und legt Kohlenstoff der Blutkohle frei Es tritt dann zu der katalytischen Wirkung des Schwermetalls eine katalytische Wirkung des Kohlenstoffs, zu einer durch Blausaure hemmbaren Wirkung eine durch Blausaure nicht hemmbare Wirkung.

Das beiden Katalysen Gemeinsame ist vermutlich nichts anderes als die Bindung — und damit die Aktivierung — des molekularen Sauerstoffs, sei es an Kohlenstoff, sei es an Schwermetall Daß Aminosauren gegenüber aktiviertem Sauerstoff besonders empfindlich sind, kann man zeigen, wenn man Leucin und Wasserstoffsuperoxyd — in ver-

 $^{^1}$ Insbesondere fanden wir in unserem Praparat neben 0,2% Eisen etwa $9\,^{\rm o}{\rm o}$ Kieselsäure.

dunnter wasseriger Losung, bei schwach alkalischer Reaktion und bei Zimmertemperatur — zusammenbringt Das Leucin wird dann unter Desamidierung oxydiert (für den Eintritt der Reaktion scheint nach Versuchen von Dr. Rudolf Mayer nicht, wie man bisher wohl glaubte die Anwesenheit eines Katalysators erforderlich zu sein) Denkt man sich also den an Kohlenstoff oder an Schwermetall gebundenen Sauerstoff in ahnlicher Weise aktiviert wie im Wasserstoffsuperoxyd, so ist das Verhalten der Aminosäuren an Kohle auf bekannte chemische Vorgange zurückgeführt

IV.

Die entwickelte Auffassung fuhrt zu einer praziseren Vorstellung uber die Wirkungsweise der Blausaure Blausäure hemmt, indem sie sich an das Schwermetall anlagert und dadurch die Bindung des Sauerstoffs an den Katalysator verhindert.

V.

Ich mochte an dieser Stelle mit einigen Worten auf Theorien eingehen, die H Wieland in den letzten Jahren über die Zellatmung veröffentlicht hat Wieland geht weniger von den Tatsachen aus, die an atmenden Zellen gefunden worden sind, als von gewissen Vorstellungen, die er sich über den Oxydationsverlauf organischer Molekule gebildet hat. Er glaubt nun, daß die Auffassung der Atmung als einer Eisenkatalyse mit seinen Vorstellungen in Widerspruch stehe, und lehnt deshalb die genannte Auffassung ab Dies geschieht in einer Form die irreführt, und gegen die Einspruch erhoben werden muß

Die Theorie über die Rolle des Eisens in der Zellatmung berüht auf der hundertfaltig erharteten Tatsache, daß lebende Zellen eine kleine Menge Eisen als lebenswichtigen Bestandteil enthalten sowie auf der Tatsache, daß es gelungen ist, durch Vermehrung des Eisengehalts einer Zelle die Geschwindigkeit der Sauerstoffaufnahme in dem Maße zu steigern, als der naturliche Eisengehalt vermehrt wurde Beide Tatsachen werden von Wieland verschwiegen Statt dessen gibt er als Fundament der Theorie den "problematischen". Eisengehalt der Feimente" aus² und führt als Argument gegen die Theorie an, daß ein aus Meerrettichwurzeln gewonnener Stoff, der die Reaktion zwischen Wasserstoffsuperoxyd und Pyrogallussaure beschleunigt, wahrscheinlich eisenfrei sei. Indessen kann dieser Umstand ebensowenig als Argument gegen

¹ Wieland, H: Ergebn. d. Physiol 20, 477, 1922; Ber. d. d. chem. Ges. 55, 3639, 1922.

² Ergebn. d. Physiol., l. c., S. 502

die Theorie verwertet werden als der Umstand, daß irgendem anderer Stoff eisenfrei ist. —

Da Wieland die katalytische Funktion des Eisens leugnet, so muß er auch die Theorie der Blausaurewirkung ablehnen. Er tut dies, indem er — im Anschluß an O Loew — eine eigene Theorie entwickelt¹ Wieland nimmt an, daß in dem Atmungsvorgang Wasserstoffsuperoxyd entsteht, erlaubt jedoch diesem Oxydationsmittel nicht, daß es sich als solches in der Zelle betatigt, sondern laßt es durch "Katalase" in Wasser und Sauerstoff gespalten werden. Die Wirkung der Blausaure besteht nun nicht in einer Wirkung auf das "Atmungsenzym", sondern in einer hemmenden Wirkung auf die Katalase, und erst durch das sich anhäufende giftige Wasserstoffsuperoxyd leidet die Zellatmung

Was erklart werden soll — die Wirkungsweise der Blausaure — wird hier zurückgeführt auf einen Komplex umklarer Dinge, wie "Atmungsenzym", "Vergiftung" und "Leiden" Was an der Theorie klar und faßbar ist, ist falsch Der respiratorische Quotient im Zustand der Blausaurehemmung zeigt nicht die von der Theorie verlangte Anomalie, daß mehr Sauerstoff verbraucht wird, als zur vollstandigen Oxydation der verbrennenden Stoffe erforderlich ist —

Vergebens suche ich nach einem sachlichen Grunde, aus dem heraus Wieland die einfachen und naheliegenden Deutungen der Phanomene ablehnt. Wir wissen, daß Schwermetalle oxydationskatalytisch wirken konnen (beispielsweise Kupfer bei der Sulfitoxydation, Kupfer bei der Cysteinoxydation). Wir wissen, daß Schwermetalle den Zerfall des Wasserstoffsuperoxyds beschleunigen konnen (beispielsweise Eisensalze, Platin). Wir wissen, daß Blausaure Schwermetallkatalysen hemmen kann (beispielsweise die Kupferkatalyse des Sulfits, die Kupferkatalyse des Cysteins, die Platinkatalyse des Wasserstoffsuperoxyds). Wir wissen schließlich, daß lebende Zellen Schwermetall als lebenswichtigen Bestandteil enthalten, und daß sowohl die Oxydation als auch die Wasserstoffsuperoxydzersetzung in lebenden Zellen durch Blausaure gehemmt werden

Selbst wenn die Versuche an Kohle und die Versuche am Seeigelei nicht vorlagen, so wurde die Reihe der aufgezahlten Tatsachen die Auffassung schon hinreichend begrunden, daß Atmung und Wasserstoffsuperoxydzersetzung in lebenden Zellen Schwermetallkatalysen sind, und daß die Blausaurewirkung in lebenden Zellen eine Antikatalyse in bezug auf Schwermetall ist —

Soviel über einige spezielle Punkte der Wielandschen Schriften Was Wielands Ausführungen im allgemeinen anbetrifft, so erscheint

¹ Chem Ber, l. c., S. 3647

es mir nicht mehr zeitgemaß, den alten Streit Hoppe-Seylers und MORITZ TRAUBES, ob in der Atmung die Sauerstoffaktivierung oder die Wasserstoffaktivierung das Wesentliche sei, zu erneuern. Wir wissen heute, daß die Atmung eine Reaktion an Oberflachen ist Sowohl der Sauerstoff als auch die organischen Moleküle reagieren erst, nachdem sie an die Oberflachen der festen Zellbestandteile gebunden sind. An feste Oberflachen gebundene Molekule aber sind im allgemeinen reaktionsfahiger als frei bewegliche Molekule im Gas- oder Losungsraum Wir haben also in der Zellatmung eine Reaktion zwischen "aktivierten" organischen Molekülen und zwischen "aktiviertem" Sauerstoff vor uns, und dies gilt ohne jede spezielle Hypothese über die chemische Natur des Adsorbens. Wie aber heute niemand mehr daruber diskutiert, ob bei der Knallgasreaktion an Glas oder bei der Haberschen Ammoniaksynthese der eine oder der andere Reaktionsteilnehmeer "aktiviert" ist, so sollte auch die Zellphysiologie nicht zum Schauplatz überlebter Kampfe werden

VI. Beschreibung der Versuche.

Die Messung der Oxydationsgeschwindigkeit geschah in fruher beschriebener Weise¹ nach der Druckmethode. Im Einsatz der Meßgefaße befand sich Kallauge zur Absorption der entwickelten Kohlensaure. Das Gesamtvolumen der Meßgefaße betrug etwa 30 ccm. das Volumen der eingefullten Flussigkeit 11 ccm. die Temperatur des Thermostaten war 37—38° Unter diesen Bedingungen zeigte 1 mm. Druckabnahme den Verbrauch von etwa 1,8 ccm. Sauerstoff an.

Die Messung der Adsorption geschah, indem die verschiedenen Stoffe vor Zugabe der Kohle und in den Kohlefiltraten titriert wurden, und zwar

Leucin nach Sorensens² Formolmethode mit ⁿ ₅ Barytlauge,

Oxalsaure mit n/10 Kaliumpermanganat,

Blausaure nach Deniges³ mit $^{\rm n}$ $_{100}$ Silbernitrat, wober zu 100 ccm Losung 2 ccm 25 proz. Ammoniakflussigkeit und 0,5 ccm 32 proz. Jodkahlosung gegeben wurden Titriert man in hohen Schichten auf schwarzer Unterlage, so konnen nach dieser schonen. Methode selbst $^{\rm n}$ $_{10000}$ Blausaurelosungen mit hinreichender Genauigkeit gemessen werden

Mit \imath bezeichnen wir nach Frei Ndlich⁴ die adsorbierte Substanzmenge in Millimolen, mit m die Kohlemenge in Grammen mit c die Konzentration in der Losung in Molen pro Liter die mit \imath Millimolen adsorbierter Substanz im Gleichgewicht ist

Bei Versuchen mit Blausaufe muß stets berücksichtigt werden, daß sie selbst an der Kohleoberflache verbrennt⁵, mit einer Geschwindigkeit, die in jeder Tabelle aus den für reine Blausaurelosungen gegebenen Zahlen abgelesen werden kann

WARBURG, O und E NEGELEIN diese Zeitschr 110, 72 1920.

² Sorensen, ebendaselbst 7, 45, 1908

³ Classen: Theorie u Praxis d Maßanalyse, S. 655. Leipzig 1912.

⁴ Freundlich, H. Zeitschr. f physikal. Chem 57, 385. 1907.

⁵ Warburg, O. diese Zeitschr. **119**, 160 1921.

Dehnt man die Versuche so lange aus, bis alle Blausaure verbrannt ist, so ist auch die Wirkung der Blausaure verschwunden Wir haben hier ein lehrreiches und durchsiehtiges Beispiel für die "Erholung" eines Katalysators von der Wirkung eines "Giftes".

Die Herstellung der Zuckerkohle geschah, indem 100 g kristallisierten Rohrzuckers, mit 30 g Kaliumkarbonat vermischt, in kleinen Portionen in einen schwach glühenden Porzellantiegel eingetragen wurden. Nach jedesmaligem Eintragen wurde gewartet, bis die Gasentwicklung schwach geworden war, und erst dann weitere Substanz zugefugt. War auf diese Weise die gesamte Substanzmenge verkohlt, so wurde mittels eines starken Geblases noch eine halbe Stunde auf Rotglut erhitzt. Dann wurde die Masse gepulvert, in einem Quarzkolben mit eisenfreier, in Porzellanflaschen aufbewahrter Salzsaure ausgekocht, schließlich mit metallfreiem destillierten Wasser saurefrei gewaschen und bei 120 getrocknet. Die Ausbeute betrug etwa 16 g Kohle aus 100 g Rohrzucker

Extrahiert man nicht mit Salzsaure, sondern mit Wasser, so erhalt man Praparate, die viel eisenreicher sind. Aber nur ein kleiner Teil dieses Eisens ist mit der Kohle fest verbunden, die Hauptmenge ist der Kohle beigemengtes Eisen, das nicht katalytisch wirksam ist.

Die Eisenbestimmung in den Kohlepräparaten geschah in fruher beschriebener Weise¹ nach der kolometrischen Methode von Lachs und Friedenthal², in der silicathaltigen Blutkohle nach Aufschluß der Asche mit Carbonat.

Die verwendete Blutkohle war in allen Fallen "Carbo medizinalis Merck, hochwertig, biologisch gepruft".

Versuch 1. (Leucin und Blausaure an Blutkohle.) Je 2 g Blutkohle wurden mit 100 ccm Losung vermischt Je 10 ccm der so erhaltenen Suspension dienten zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit, der Rest zur Messung der Adsorption.

Adsorptionsmessungen.

Reine Leucinlosung.

20 ccm vor Zugabe der Kohle $5{,}11$ ccm $^{\rm n}/_{\rm 5}$ Barytlauge 20 ccm Kohlefiltrat $3{,}50$ ccm $^{\rm n}/_{\rm 5}$ Barytlauge

$$x/m = 8.6 \times 10^{-1}, c = 3.5 \times 10^{-2}$$

Gemisch von Leucin und Blausaure

20 ccm vor Zugabe der Kohle: 5,12 ccm ⁿ/₅ Barytlauge.

20 ccm Kohlefiltrat: 3,60 ccm n/5 Barytlauge

$$x/m = 7.6 \times 10^{-1} \,\mathrm{g}$$

 $c = 3.6 \times 10^{-2} \,\mathrm{g}$ Leucin

50 ccm vor Zugabe der Kohle. 2,5 ccm $^{\rm n}/_{\rm 100}$ AgNO₃ 50 ccm Kohlefiltrat. 2,0 ccm $^{\rm n}/_{\rm 100}$ AgNO₃.

$$x/m = 1.0 \times 10^{-2} \,\mathrm{g}$$

 $c = 8.0 \times 10^{-4} \,\mathrm{g}$ Blausaure.

Reme Blausaurelosung.

50 ccm vor Zugabe der Kohle. 2.4 ccm $^{n}/_{100}$ AgNO₃. 50 ccm Kohlefiltrat: 1.7 ccm $^{n}/_{100}$ AgNO₃.

$$x/m = 1.4 \times 10^{-2}, \quad c = 6.8 \times 10^{-4}.$$

¹ Warburg, O. diese Zeitschr. 119, 163, 1921.

² Lacus und Friedenthal, ebendaselbst 32, 130 1911.

Oxydationsgeschwindigkeit des Leucins 38°. Gasraum Luft.

		1					
	1	2	3	4	\$	4-2	r ₁ 1 ₂
mg Kohle .	200	200	200	$\begin{array}{c} 200 \\ 5 \times 10^{-2} \mathrm{n} \end{array}$	$= r_1$	$=v_2$	1 2
+ 10 ccm (Konzentration der zugesetzten Lo- sungen)	$ m H_2O$	10 ⁻³ n Blausaure	$5 \times 10^{-2} \mathrm{n}$ Leucin	Leucin 10 ⁻³ n Blausaure			
Anfangsbedingungen, aus den Adsorptionsmes- sungen berechnet							
c (Leucin) c (Blausaure) x (Leucin) . x (Blausaure) .		6.8×10^{-4} $ 2.8 \times 10^{-3}$	3.5×10^{-2} $ 1.6 \times 10^{-1}$	8.0×10^{-4}			
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	4 6 7 8	2 6 8 12 17	41 105 192 290 451	4 8 14 20 29	41 101 186 283 413	2 6 8 12	31 35 37

Versuch 2. (Oxalsaure und Blausaure an Blutkohle.) Je 2 g Blutkohle wurden mit 100 ccm Losung vermischt Je 10 ccm der so erhaltenen Suspensionen dienten zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit, der Rest zur Messung der Adsorption

Adsorptionsmessungen.

Reine Oxalsaurelosung.

20 ccm vor Zugabe der Kohle: 3,20 ccm n_{10} KMnO₄. 20 ccm Kohlefiltrat 1,25 ccm n_{10} KMnO₄.

 $a/m = 2.4 \times 10^{-1}, \quad c = 3.13 \times 10^{-3}$

Gemisch von Oxalsaure und Blausaure

 $20~\rm{ccm}$ vor Zugabe der Kohle $~3{,}20~\rm{ccm}^{-1}_{-10}~\rm{KMnO_4}$

20 ccm Kohlefiltrat 1,20 ccm n/10 KMnO4

$$r/m = 2.5 \times 10^{-1}$$
, $c = 3.0 \times 10^{-3}$

50 ccm vor Zugabe der Kohle 3,2 ccm 1/100 AgNO3-

50 ccm Kohlefiltrat 2,67 ccm n/100 AgNO3

 $x/m = 1.06 \times 10^{-2}, c = 1.07 \times 10^{-3}.$

Reine Blausaurelosung

50 ccm vor Zugabe der Kohle: 3,1 ccm ⁿ/₁₀₀ AgNO₃.

50 ccm Kohlefiltrat: 2,5 ccm 1/100 AgNO3.

 $x/m = 1.2 \times 10^{-2}$, $c = 1.0 \times 10^{-3}$.

Oxydationsgeschwindigkeit der Oxalsaure 38°. Gasraum Luft.

	1	2	3	4	3-1	4-2	v_1/v_2
mg Kohle	200	200	200	200	$=v_1$	$=v_2$	1 2
 10 ccm (Konzentrationen der zugesetzten Losungen) Anfangsbedingungen, aus den Adsorptionsmes- 	Wasser	$1.2 imes 10^{-3} ext{n}$ Blausaure	8 × 10 ⁻³ n Oxalsaure	$8 imes 10^{-3} \mathrm{n}$ Oxalsaure $1.2 imes 10^{-3} \mathrm{n}$ Blausaure			
sungen berechnet c (Oxalsaure). c (Blausaure).	_	1 × 10-3	3,1 × 10 ⁻³	1.1×10^{-3}			
x (Oxalsāure) a (Blausaure)		$\frac{-}{2.4 \times 10^{-3}}$	4,8 × 10 ⁻²	5.0×10^{-2} 2.0×10^{-3}			
Verbrauchte cmm O ₂ nach 20 Mm. 40 70 100		6,6 13 21 28	52 116 213 300	14 32 60 90	52 111 207 298	6 19 39 62	(8,7) 5,8 5,3 4,8

Versuch 3. (Oxalsaure-Blausaure an mit Saure extrahierter Blutkohle) 5 g Blutkohle wurden mit 30 ccm konzentrierter Salzsaure im Bombenrohr eingeschlossen und 20 Stunden auf $150^{\,0}$ erhitzt. Weiterbehandelt wie Zuckerkohle Zur Eisenbestimmung wurde 1 g verascht. Gefunden 0.4 mg Eisen

Adsorption der Blausaure. 100 ccm Blausaurelosung, 2 g Kohle

 $50~\rm cem$ vor Zugabe der Kohle $~2,75~\rm cem^{-n}/_{100}~\rm AgNO_3$

50 ccm Kohlefiltrat 2,10 ccm AgNO,

An 1 g Kohle 0,65 ccm AgNO3

Em Vergleich mit Versuch 1 und 2 zeigt, daß das Adsorptionsvermogen gegenuber Blausaure durch die Extraktion nicht merklich abgenommen hat

Oxydationsgeschwindigkeit der Oralsaure 38°. Gasraum Luft

	1	2	3	4	3-1	4-2	v1/12
mg Kohle	200	200	200	200	$= v_1$	= 12	
+ 10 ccm .	Wasser	10 ⁻³ n Blausaure	8 × 10 ⁻³ n Oxalsaure	8×10^{-3} n Oxalsaure 10^{-3} n Blausaure		1	
$\begin{array}{c} \text{Verbrauchte cmm O}_2 \text{ nach} \\ 20 \text{ Mm} \\ 40 \dots \\ 60 \\ 80 \dots \\ 100 \\ 120 \dots \end{array}$	23 37 44 51 56 63	21 33 39 48 54 61	57 113 161 209 262 311	44 73 98 124 151 176	34 76 117 158 206 248	23 40 59 76 97 115	1,5 1,9 2,0 2,1 2,1 2,2

$Versuch\ 4$. (Leucin-Blausaure an mit Saure extrahierter Blutkohle.) Zu dem Versuch wurde dasselbe Kohlepraparat benutzt wie zu Versuch 3

Oxydationsgeschwindigkeit des Leucins 38°. Gasraum Luft.

	1	2	3	4	3-1	4-2	v_{1}/v_{2}
mg Kohle	200	200	200	200	$=v_1$	= v ₂	-1/-2
+ 10 ccm	Wasser	10 ⁻³ n Blausāure	$5 imes10^{-2}\mathrm{n}$ Leucin	$5 imes 10^{-2} \mathrm{n}$ Leucin $10^{-3} \mathrm{n}$ Blausäure			
Verbrauchte cmm O ₂ nach 20 Mm	7 12,4 16 19,4	3,5 7,1 10,6 12,4	48 102 162 228	12 22 31 43	41 90 146 209	8,5 15 20,4 30,4	4,8 6,0 7,2 7,1

Versuch 5 (Oxalsäure-Blausäure an Zuckerkohle.) Das Kohlepräparat enthielt pro Gramm 0,021 mg Eisen.

Oxydationsgeschwindigkeit der Oxalsäure. 38°. Gasraum Luft

		- O . CIUS.	taum Luit				
	1	2	3	4	3-1	4-2	r_1/v_2
mg Kohle	200	200	200	200 8 × 10 ⁻³ n	$=v_1$	$=v_2$	1
+ 10 ccm	Wasser	10 ⁻³ n Blausaure	$8 imes 10^{-3} \mathrm{n}$ Oxalsäure	Oxalsāure 10 ⁻³ n Blausaure			
Verbrauchte emm O_2 nach 20 Min $40 $	42 72 97 116	43 74 98 120	80 138 186 235	81 138 188 237	38 66 89 119	38 64 90 117	1 1 1 1

 $Versuch\ 6\$ (Leuc
ın und Blausäure an Zuckerkohle) Zu \dim Versuch wurde dasselbe
 Praparat verwendet wie zu Versuch 5

Orydationsgeschundigkeit des Leurins 38° Gasraum Lutt

	1	2	3	4	3-1	4-2	$v_1'v_2$
mg Kohle	200	200	200	200 5 × 10 ⁻² n	$=v_1$	= 1,	
+ 10 ccm	Wasser	10 ⁻³ n Blausaure	5 × 10 ⁻² n Leucin	Leucin 10^{-3} n Blausaure			
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	40,5 67 92 111	40 71 95 115	64 120 172 225	56 104 144 186	23 53 80 114	16 33 49 71	1,4 1,6 1,6 1,6

Warburg, Substanz,

Versuch 7. (Oxalsaure-Blausaure an Zuckerkohle) Das Kohlepraparat enthielt 0,005 mg Eisen pro Gramm.

Um die Selbstoxydation zu verlangsamen, war es in Wasser suspendiert, 16 Stunden bei 38° mit Luft behandelt worden. Es wurde dann, ohne es wieder zu trocknen, zum Versuch verwendet.

Adsorption der Blausaure 100 ccm Blausaurelosung, 2 g Kohle

50 ccm vor Zugabe der Kohle. 2,8 ccm ⁿ/₁₀₀ AgNO₃.

50 ccm Kohlefiltrat. 1,9 ccm ⁿ/₁₀₀ AgNO₃

An 1 g Kohle · 0,9 ccm ⁿ/₁₀₀ AgNO₃.

Ein Vergleich mit Versuch 1 und 2 zeigt, daß Blausaure ebensogut adsorbiert wird wie von Blutkohle.

Adsorption der Oxalsaure 100 ccm Oxalsaurelosung, 2 g Kohle.

20 ccm vor Zugabe der Kohle 3,1 ccm n/10 KMnO4

20 ccm Kohlefiltrat· 1,3 ccm ⁿ/₁₀ KMnO₄.

An 0,4 g Kohle: 1,8 ccm n/10 KMnO4.

Ein Vergleich mit Versuch 2 zeigt, daß Oxalsaure ebensogut adsorbiert wird wie von Blutkohle.

Ovydationsgeschwindigkeit der Oxalsaure.

38° Gasraum Luft.

	1	2	3	4	3-1	4-2	v_{1}/v_{2}
mg Kohle	200 Wasser	200 10 ⁻³ n Blausaure	$\begin{array}{c} 200 \\ 8 \times 10^{-3} \mathrm{n} \\ \mathrm{Oxalsaure} \end{array}$	200 8×10^{-3} n Oxalsaure 10^{-3} n Blausaure	$=v_1$	= v ₂	
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	3,5 7 9	3,5 8 11,5	44 90 136	46 95 144	40 83 127	42 87 132	1 1 1

Versuch 8. (Leucin-Blausaure an Zuckerkohle.) Zum Versuch wurde dasselbe (in gleicher Weise vorbehandelte) Präparat verwendet wie zu Versuch 7

Adsorption des Leucins. 100 ccm Leucinlosung, 2 g Kohle.

20 ccm vor Zugabe der Kohle 5.4 $^{\rm n}/_{\rm 5}$ Barytlauge

20 ccm Kohlefiltrat: 4,5 ccm ⁿ/₅ Barytlauge

An 0,4 g Kohle: 0,9 ccm ⁿ/₅ Barytlauge

Ein Vergleich mit Versuch 1 zeigt, daß Leucin schlechter adsorbiert wird als von Blutkohle (während Blausäure und Oxalsaure, nach Versuch 7, von demselben Präparat ebensogut adsorbiert werden wie von Blutkohle).

Oxydationsgeschwindigkeit des Leucins. 38°. Gasraum Luft.

	1	2	3	4	3-1	4-2	v_{1}/v_{2}
mg Kohle	200	200	200	200	$=v_1$	= v2	-1/-2
+ 10 ccm	Wasser	10 ⁻³ n Blausaure	$3.0 \times 10^{-2} \mathrm{n}$ Leucin	$3.0 imes 10^{-2} \mathrm{n}$ Leucin $10^{-3} \mathrm{n}$ Blausaure			
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\frac{}{2}$	5 8	21 46 78	22 46 74	21 44 74	22 41 61	l 1,1 1,1

Versuch 9 (Bindung von Sauerstoff durch verschiedene Kohlepräparate)

38°. Gasraum Luft

mg Kohle	200 10 Blutkohle	200 10 Blutkohle m Salzsaure bei 150° extrahiert	200 10 Zuckerkohle	200 10 Zuckerkohle 16 Std. bei 38° mit Luft vor- behandelt
Verbrauchte cmm O ₂ nach 20 Min 40 , 60 ,.		2.3 37 44	23 4 2 56	3,5 7 9

Über die Reaktionsfähigkeit verschiedener Aminosäuren an Blutkohle sowie gegenüber Wasserstoffsuperoxyd.

Von

Erwin Negelein.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Erngegangen am 18. September 1923)

Mit 2 Abbildungen.

Bringt man Blutkohle¹ mit aquimolekularen Losungen verschiedener Aminosauren ins Adsorptionsgleichgewicht und mißt die Sauerstoffmengen, die pro Gramm Kohle und Minute aufgenommen werden, so findet man große Unterschiede Beispielsweise verbraucht Kohle, im Gleichgewicht mit einer etwa zehntausendstel normalen Leucinlosung, in einer bestimmten Zeit mehr als 50 mal soviel Sauerstoff, als im Gleichgewicht mit einer ebenso konzentrierten Glykokollosung Es hegt nahe, die Erklarung in der Verschiedenheit der Adsorptionskonstanten zu suchen und anzunehmen, daß die Unterschiede kleiner werden, moglicherweise sogar verschwinden, wenn man die Oxydationsgeschwindigkeit nicht auf die Konzentrationen in der Losung, sondern auf die adsorbierten Substanzmengen bezieht Von diesem Gesichtspunkte aus habe ich es, auf Vorschlag von Herrn Warburg, unternommen, das Verhalten verschiedener Aminosauren an Kohle zu vergleichen²

I. Die Versuchsanordnung.

Messung des Sauerstoffverbrauchs $0.4\,\mathrm{g}$ Kohle (Mercks "Tierblutkohle") wurden mit $10\,\mathrm{ccm}$ Aminosaurelösung übergossen und in den Atmungstrog (Abb. 1) bei F eingefullt. In dem Einsatz E des Troges befand sich $1\,\mathrm{ccm}$ 5 proz. Kalılauge

Der Trog wurde mit einem Barcroftmanometer verbunden und, nachdem sein Gasraum mit Sauerstoff gefullt war, im Thermostaten

¹ WARBURG, O. und E. NEGELEIN diese Zeitschr. 113, 257. 1921.

² Vorversuche zu dieser Arbeit hat Herr Dr. R. MAYER ausgefuhrt.

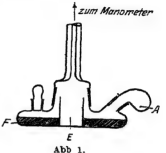
auf oft beschriebene Art¹ geschuttelt Bezeichnen wir die beobachtete Druckanderung mit h, die "Gefäßkonstante für Sauerstoff" mit K_{0_2} , so ist der Sauerstoffverbrauch in Kubikmillimetern

$$v = h K_{O_2}. (1)$$

Das Gesamtvolumen des Troges war etwa 30 ccm, das Volumen der eingefullten Flüssigkeiten nach dem Gesagten 11 ccm, woraus sich

 $K_{\rm O_2}$ für 20° zu etwa 1,8 berechnet. 1 mm Druckanderung zeigte also den Verbrauch von 1,8 mm Sauerstoff an

Die Versuchszeit betrug einige Stunden Innerhalb dieser Zeit wurde nur ein kleiner Teil der in dem Troge befindlichen Aminosaure oxydiert, so daß die Konzentration und die adsorbierte Menge der Aminosaure wahrend der Messung als konstant betrachtet werden konnte. In Übereinstimmung hiermit



war die Oxydationsgeschwindigkeit $\frac{d\,v}{d\,t}$ innerhalb der Versuchszeit im allgemeinen konstant

Im Falle des Leucins trat eine Komplikation auf Hier war $\frac{dv}{dt}$ anfangs klein und stieg allmahlich auf einen Wert an, der dann für einige

Tabelle 1
400 mg Kohle + 10 ccm n/20 (dl) Leucin (Isobutylaminuersigniu):

380			200		
t Mın.	v emm	$\frac{dv}{dt}$	t Min	t min	d r d t
20 42 56 70 85 100 115 130	210 562 837 1132 1456 1780 2094 2398	10,5 16.0 19,6 21,1 21,6 21,6 20,9 20,3	20 40 60 80 100 120 140 160 180 200 220 240	20 39 59 85 114 147 184 225 268 314 364 413	1 () (),95 1,0 1,3 1,45 1,65 1,85 2,05 2,15 2,3 2,5 2,45

¹ Warburg, O.: diese Zeitschr. 142, 317. 1923. Neben der Thermobarometer-kontrolle ist hier noch eine Kohle-Wasserkontrolle notwendig, durch die die "Selbstoxydation" der Kohle eliminiert wird.

Stunden, bis sich der Verbrauch an Substanz bemerkbar machte, konstant blieb Zum Beleg teile ich zwei Versuche mit, von denen einer bei 38°, der andere bei 20° ausgefuhrt worden ist

Wir sehen aus der Tabelle 1, daß bei 20° sowohl als auch bei 38° die Oxydationsgeschwindigkeit allmahlich ansteigt. Bei 38° ist sie nach einer Stunde, bei 20° nach drei Stunden konstant geworden Bei 38° sind am Ende der Induktionsperiode 1100 cmm, bei 20° 340 cmm Sauerstoff verbraucht v für $t=\infty$ betragt etwa 15000 cmm. Bei 38° ist die Induktionsperiode beendigt, wenn 7%, bei 20°, wenn 2% des Leucins oxydiert sind. Will man also — was ich immer getan habe — die Induktionsperiode ausschalten, so ist es gunstiger, bei 20° als bei 38° zu arbeiten

Messung der Adsorption Kohle und Aminosaurelosung wurden in gleichen Verhaltnissen wie zum Oxydationsversuch gemischt und 10 Minuten geschuttelt Dann wurde filtriert und die Aminosaure mit n/\bar{o} Natronlauge nach Sorensens¹ Formolmethode titriert Man erfuhr so die beim Oxydationsversuch herrschenden Anfangsbedingungen, die Konzentration in der Lösung c_0 und die adsorbierte Menge x_0 für t=0 Bei der Kurze der Versuche konnten diese Werte ohne merklichen Fehler für die ganze Dauer der Versuche eingesetzt werden

II. Die Adsorption der Aminosäuren an Blutkohle.

Die Beziehung zwischen der adsorbierten Menge x und der Konzentration c einer Aminosaure laßt sich nach Abderhalden und Fodorfur kleine Werte von c ausdrucken durch die Beziehung

$$\frac{x}{m} = kc, \qquad (2)$$

wo $\,m$ die Menge der Kohle, keine Konstante bedeutet

In der Tat wird die Adsorptionsisotherme, wenn man zu sehr kleinen Belegungsdichten heruntergeht, nahezu eine gerade Linie Bezeichnen wir als Belegungsdichte das Verhaltnis

Mıllımole adsorb Substanz , Gramme Kohle

so ist fur Belegungsdichten von emigen $^{1}/_{100}$ Millimolen an abwarts Gleichung (2) brauchbar. Ich habe fur Belegungsdichten dieser Großenordnung die Adsorption verschiedener Aminosauren gemessen und dabei die folgenden k Werte erhalten

¹ Söbensen: diese Zeitschr. 7, 45. 1908

² ABDERHALDEN u. FODOR Zeitschr f. Fermentforsch. 2, 74. 1917; 2, 151. 1918.

Tabelle 2.

20°. k	<i>k</i> =	<u>x</u>	Millumole	
		$m \cdot c$	Gramme × Mole/Liter	•

Aminosaure	Formel &
Amino-Essigsäure Amino-Propionsäure (d, l) n-Amino-Buttersaure (d, l) Iso-Amino-Buttersaure Iso-Amino-Valeriansäure (d, l) Iso-Amino-Capronsäure (d, l) Iso-Amino-Capronsaure (l) n-Amino-Capronsaure	CH ₂ NH ₂ .COOH 3,0 CH ₃ .CHNH ₂ .COOH 2,8 CH ₃ .CH ₂ .CHNH ₂ .COOH 7,5 (CH ₃) ₂ .CNH ₂ .COOH 9,2 (CH ₃) ₂ .CH CHNH ₂ .COOH 19 (CH ₃) ₂ .CH.CH ₂ .CHNH ₂ .COOH 60 dasselbe 81 CH ₃ .CH ₂ .CH ₂ .CHNH ₂ .COOH 200

III. Die Oxydation der Aminosäuren an Blutkohle.

Wie das Adsorptionsgleichgewicht, so wird auch die Kinetik der Oxydation nur dann durch einfache Beziehungen dargestellt, wenn die Belegungsdichten sehr klein sind Für Belegungsdichten von einigen ¹/₁₀₀ Millimolen an abwarts

findet man, daß

$$\frac{dv}{dt} = \alpha x, \qquad (3)$$

wo α eine Konstante bedeutet und, da die Bedingung der Gleichung (2) gilt,

$$\frac{dv}{dt} = \alpha kmc, \qquad (4)$$

also Proportionalitat zwischen Oxydationsgeschwindigkeit emerseits und adsorbierter Menge undKonzentration

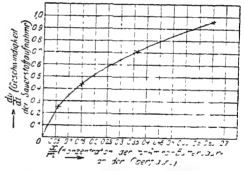


Abb 2 (Abszisse Belegungsdichte Ordinate Sauerstoffverbrauch in Kubikmillim tern pro Minute und Gramm Kohle

andererseits. Geht man zu großeien Belegungsdichten über so gelten

diese einfachen Beziehungen nicht mehr der Ausdruck $\frac{dt}{dt}$ der Gleichung (3) ist dann nicht mehr konstant, sondern wird mit wachsender Belegungsdichte kleiner und kleiner, ein Verhalten, das die Kurve der Abb 2 an dem Beispiel der n-Aminobuttersaure zeigt

Unter diesen Umstanden wird man, will man die Oxydationsgegeschwindigkeit pro Mol adsorbierter Substanz für verschiedene Aminosauren vergleichen, $\frac{d\,v}{d\,t}$ für gleiche Belegungsdichten oder — noch besser - für sehr kleine Belegungsdichten messen, in emem Gebiet, in dem

die Beziehung der Gleichung (3) gilt Dann kommt die in der Einleitung gestellte Aufgabe darauf hinaus, die α -Werte der Gleichung (3) für verschiedene Aminosauren zu bestimmen, also $\frac{dv}{dt}$ und x für sehr kleine Belegungsdichten zu messen. Die Schwierigkeit hierbei ist die Messung von x, denn wenn die Belegungsdichten klein sein sollen, so mussen es auch die Ausschläge bei der Formoltitration sein. Ich bin mit den Belegungsdichten so weit heruntergegangen, als die Methode der Adsorptionsmessung es erlaubte, und habe mich dabei dem Gebiete, in dem die Gleichungen (2) und (3) gelten, soweit als möglich genahert, es im allgemeinen jedoch nicht erreicht und muß deshalb meine α -Werte als Näherungswerte betrachten

Mein Beobachtungsmaterial teile ich in den Protokollen 1 bis 9 am Schluß dieser Arbeit mit In der ersten Horizontalspalte stehen die adsorbierten Mengen x, die, durch die Kohlemenge dividiert, die Belegungsdichten ergeben, in der zweiten Horizontalspalte die Gleichgewichtskonzentrationen c in der Lösung Es folgen die zusammengehorenden Werte von t und v, aus denen — unter Ausschluß der Induktionszeit — $\frac{dv}{dt}$ berechnet wurde, und schließlich in der letzten

Horizontalspalte die Quotienten $\frac{dv}{x}$. Die Belegungsdichte nimmt in den Protokollen von links nach rechts zu und man erkennt, wie mit wach-

sender Belegungsdichte $\dfrac{\dfrac{d\,v}{d\,t}}{x}$ im allgemeinen abnimmt. In zwei Fallen $d\,v$

scheint $\frac{\overline{dt}}{x}$ ein Maximum zu zeigen, doch handelt es sich hier um Abweichungen innerhalb der Fehlergrenze

Die niedrigsten Belegungsdichten meiner Versuche liegen um $6\cdot 10^{-2}\left[\frac{\text{Millimole}}{\text{Gramme}}\right]$. Bildet man die α -Werte fur die niedrigsten Belegungsdichten und rechnet sie durch eine geringfugige Interpolation auf die Palaman die α -No. 2002 auch eine geringfugige Interpolation

auf die Belegungsdichte $6 \cdot 10^{-2}$ um, so erhalt man das Bild der folgenden Tabelle 3

Aus der Tabelle 3 ersehen wir, daß fur Aminosauren mit der Gruppe $\mathrm{CH_2NH_2}$ und $\mathrm{CHNH_2}$ α zwischen 8,2 und 17 liegt, das sind, wenn man die Unterschiede der unter k stehenden Adsorptionskonstanten damit vergleicht, relativ enge Grenzen Der Mittelwert von α ist 12,3, was

Aminosaure	Formel	α	k
Amino-Essigsaure Amino-Propionsäure	CH ₂ NH ₂ .COOH	10,5 (± 1,8)	3,0
(d, I) n-Amino-Buttersaure	CH ₃ .CHNH ₂ .COOH	8,2 (± 1,5)	2,8
(d, l)	$\mathrm{CH_3.CH_2.CHNH_2.COOH} \ \mathrm{(CH_3)_2.CNH_2.COOH}$	$10.7 (\pm 1.5) \\ 0.6 (\pm 1.3)$	7,5 9,2
säure (d, l) Iso-Amino-Capronsäure	(CH ₃) ₂ .CH.CHNH ₂ .COOH	8,9 (± 1,5)	19
(d, l)	(CH ₃) ₂ .CH.CH ₂ .CHNH ₂ .COOH	$16,1 (\pm 1,5)$	60
(l)	dasselbe	14,6 (± 1,4)	81
(d, 1)	$\mathrm{CH_3.CH_2.CH_2.CHNH_2.COOH}$	$17,0~(\pm 1,2)$	200

Tabelle 3. Belegungsdichte 6·10-2. 200.

bedeutet, daß ein Millimol Aminosaure — bei einer Belegungsdichte von $6\cdot 10^{-2}$ und einer Temperatur von $20^{\,0}$ — pro Minute an der Kohleoberflache etwa 12,3 cmm Sauerstoff verbraucht Die großen Unterschiede der Oxydationsgeschwindigkeit, die man findet, wenn man Kohle mit aquimolekularen Losungen verschiedener Aminosauren ins Gleichgewicht bringt beruhen also im wesentlichen auf den Unterschieden der Adsorptionskonstanten. Man erkennt daraus eine Wirkung der Oberflachenkrafte, auf die ich die Aufmerksamkeit besonders lenken möshte weit entfernt davon, daß sie auf den chemischen Umsatz nivellierend wirken — wie Thunberg1 und Wieland2 glauben —, wirken sie im Gegenteil eminent spezifizierend

Ganz aus der Reihe heraus fallt der Wert fur die tertiare3 Aminobuttersaure mit 0,6 gegenüber 10,7 fur die isomere sekundare Saure Ahnlich verhalt sich die tertiare Aminocapronsaure (Protokoll Ni 9), die in Tabelle 3 nicht aufgenommen ist, weil ich über keinen Versuch mit der Belegungsdichte 6 10^{-2} verfuge Vergleichen wu aber den Versuch des Protokolls Nr 9, bei dem die Belegungsdichte 50 10⁻² ist, mit einem Versuche ahnlicher Belegungsdichte des Protokolls Nr 8 (n-Aminocapronsaure) so sehen wir, daß sich die α -Werte wie 0.32.65oder wie 1 20 verhalten Ammosauren mit der Gruppe CH2NH2 oder CHNH_2 sınd also an Kohle bedeutend reaktıonsfahıger als Amınosauren mit der Gruppe R>CHN2

¹ Thunberg, Torsten in Hammarsten, Physiol. Chem. S. 705 1922.

² Wieland, H. in Oppenheimers Handbuch d Biochem, 2. Aufl., 2, 258. 1923.

³ Man unterscheidet die Amınosäuren, je nachdem das C-Atom, das die NH₂-Gruppe trägt, an ein, zwei oder drei C-Atome gebunden ist, als "primäre", "sekundäre" und "tertiäre".

IV. Die Oxydation der Aminosäuren durch Wasserstoffsuperoxyd.

Nach einer Theorie von Warburg beruht die oxydationskatalytische Wirkung der Blutkohle in erster Linie auf einer Aktivierung des Sauerstoffs durch die Blutkohle

Diese Theorie legte es nahe, die Wirkung der Blutkohle auf Aminosauren mit der Wirkung aktivierten Sauerstoffs auf Aminosauren zu vergleichen. Ich habe das getan und als aktivierten Sauerstoff Wasserstoffsuperoxyd gewahlt, von dem man durch die Arbeiten von Neubergund Dakin² weiß, daß es Aminosauren bei Zimmertemperatur oxydativ desamidiert.

Vorversuche ergaben, daß Wasserstoffsuperoxyd Aminosauren besonders leicht unter Bedingungen angreift, unter denen es selbst instabil ist. Bei saurer und neutraler Reaktion sind verdunnte Wasserstoffsuperoxydlosungen relativ stabil und reagieren nicht merklich mit Aminosauren. Bei alkalischer Reaktion dagegen ist Wasserstoffsuperoxyd in verdunnter Losung instabil³ und oxydiert Aminosauren unter Abspaltung von Ammoniak.

Eine fur Messungen geeignete Wasserstoffionenkonzentration ist $10^{-9.2}$ die ich mir durch Vermischen von 85 Teilen molarer Natriumbicarbonatund 15 Teilen molarer Natriumcarbonatlösung herstellte, ein Gemisch von großer Resistenz in bezug auf H-Ionenverschiebung. In 1 Liter dieses Gemisches loste ich 17,5 Millimole Aminosaure und 10 Millimole Wasserstoffsuperoxyd⁴ und brachte sie bei 38° zur Reaktion. Nach etwa 4 Stunden war dann, wie ich mittels Titansaure feststellen konnte, das Wasserstoffsuperoxyd verschwunden, zum Teil durch Reaktion mit der Aminosaure, zum Teil durch Reaktion nach der Gleichung

$$2 H_2 O_2 = 2 H_2 O + O_2 \tag{5}$$

Wieviel Wasserstoffsuperoxyd hierbei mit der Aminosaure in Reaktion getreten, wieviel nach Gleichung (5) zerfallen war, ließ sich auf folgende Weise ermitteln:

In den Atmungstrog (Abb 1) wurden 10 ccm des aminosaurehaltigen Carbonatgemisches eingefullt, in den Anhang A 0,5 ccm

¹ Neuberg Beitr z. chem. Physiol. u. Path 2, 238 1902; diese Zeitschr 20, 531. 1909.

² Dakin: Journ. of biol. Chem 4, 63 1909.

³ Die Frage, ob die Oxydation der Aminosäuren durch Wasserstoffsuperoxyd und der Zerfall des Wasserstoffsuperoxyds selbst Metallkatalysen sind, lasse ich hier als noch unentschieden beiseite.

⁴ Das Wasserstoffsuperoxyd wurde aus Natriumsuperoxyd und primarem Natriumphosphat nach W. FRIEDERICH (vgl. Vanino, Präparative Chem. 1, 10. 1921) hergestellt und im Vakuum destilliert.

Wasserstoffsuperoxydlosung. Nachdem der Trog mit einem Barcroftmanometer verbunden und in einen auf 38° einstehenden Thermostaten gebracht war, wurde geschüttelt, bis Temperaturgleichgewicht eingetreten war Dann wurde der Inhalt des Anhangs in das Carbonatgemisch eingekippt, der Anhang mehrmals durch Neigen des Troges mit Carbonatgemisch nachgespult und so lange geschüttelt, bis der am Manometer erscheinende positive Druck nicht mehr zunahm, die Sauerstoffentwicklung also beendet war

Der beobachtete Enddruck, multipliziert mit der "Gefaßkonstante für Sauerstoff", ergab die nach Gleichung (5) entwickelte Sauerstoffmenge v in Kubikmilhmetern, und v, multipliziert mit 0,089, die nach Gleichung (5) zerfallene Wasserstoffsuperoxydmenge in Mikromolen Verbrauchte die Aminosaure Wasserstoffsuperoxyd, so war v kleiner als die Sauerstoffmenge a, die gemaß Gleichung (5) dem zugesetzten Wasserstoffsuperoxyd aquivalent war, die Differenz (a-v) ergab den Sauerstoffverbrauch. (a-v) 0,089 den Wasserstoffsuperoxydverbrauch der Aminosaure

Mit Hilfe dieser einfachen Anordnung ließ sich in jedem Falle nicht nur feststellen, ob eine Substanz Wasserstoffsuperoxyd verbrauchte, sondern auch ein Urteil über die Geschwindigkeit gewinnen, mit der dies geschah Je großer namlich a-v, um so großer ist auch die Geschwindigkeit mit der das Wasserstoffsuperoxyd verbraucht wird, und sind die (a-v)-Werte für verschiedene Substanzen gleich, so sind es auch die Geschwindigkeiten des Wasserstoffsuperoxydverbrauchs. Doch stehen die (a-v)-Werte nicht— worauf ich besonders himweisen mochte— im Verhaltnis der Geschwindigkeitskonstanten

Eine Versuchsreihe mit denselben Ammosauren mit denen die Kohleversuche angestellt wurden ist in Tabelle 4 wiedergegeben

Aus der Tabelle 4 geht hervor daß die Ammosauren mit der Gruppe $\mathrm{CH_2NH_2}$ und $\mathrm{CHNH_2}$ von 100 Mikromolen zugesetzten Wasserstoffsuperoxyds 24 bis 42 Mikromole verbraucht haben. Die Großenordnung der Reaktionsgeschwindigkeit für diese Ammosauren ist also geradeso wie an Kohle, dieselbe

Dagegen fallt wiederum, wie bei den Kohleversuchen, die tertiare Aminosaure aus der Reihe heraus, die von 100 Mikromolen Wasserstoffsuperoxyd nur 6 Mikromole verbraucht hat

Das Ergebnis ist, daß die Wirkung von Blutkohle auf Aminosauren und die Wirkung von Wasserstoffsuperoxyd auf Aminosauren in bemerkenswerter Weise übereinstimmt, eine Tatsache, die zugunsten der Auffassung spricht, daß die Oxydation der Aminosauren an Blutkohle eine Oxydation durch aktivierten Sauerstoff ist.

Tabelle 4

175 Mikromole Aminosaure + 100 Mikromole Wasserstoffsuperoxyd gelost in
10 ccm Carbonatgemisch. 38°.

Aminosaure	Formel	${\rm cmm} \atop {\rm O_2}$	$\begin{bmatrix} a-v \\ \mathrm{cmm} \\ \mathrm{O}_2 \end{bmatrix}$	$(a-v) 0.089 \ { m Mikromole} \ { m H}_2{ m O}_2$
Amino-Essigsaure .	CH ₂ NH ₂ .COOH	802	318	28
Amino-Propionsäure (d, l)	CH3.CHNH2.COOH	782	338	30
säure (d, l) Iso-Ammo-Butter-	CH ₃ CH ₂ CHNH ₂ COOH	848	272	24
säure Iso-Amino-Valerian-	$(\mathrm{CH_3})_2.\mathrm{CNH_2.COOH}$	1054	66	5,9
săure (d, l) . Iso-Amino-Capron-	$(CH_3)_2.CH.CHNH_2.COOH$	727	393	35
săure (d, l) . Iso-Amino-Capron-	$(CH_3)_2.CH.CH_2.CHNH_2.COOH$	652	468	42
săure (l) n-Amino-Capron-	${f dasselbe}$	715	405	36
săure (d, l) . ohne Aminosaure.	CH ₃ CH ₂ .CH ₂ .CH ₂ .CHNH ₂ .COOH	$762 \\ 1120 \\ (= a)$	358 0	32 —

V. Protokolle zu Abschnitt II und III.

1. Ammoessigsaure (CH₂NH₂.COOH). 400 mg Kohle, 10 ccm H₂O, Gasraum O₂ 20°

	$x=1.2\cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 3.4 10^{-2}$ Millimole	$x = 7.5 10^{-2}$ Millimole	$a = 1.5 \ 10^{-1}$ Millimole
t	$c=1 \ 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c = 3.06 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c = 9.5 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c = 3,69 ext{ } 10^{-1}$ Mole pro Liter
	$oldsymbol{v}$	v	v	v
Mın.	emm	cmm	cmm	emm
20 40 60 80 100 120 140 160 180	8 14 18 22 25 28 31 34 37	11 20 30 36 43 47 54 61 67	20 33 46 56 65 , 73 83 90 100	31 57 75 94 112 128
$\frac{dv}{dt}$	12,5 (± 2,8)	9,1 (± 1,0)	6,0 (± 0,4)	5,9 (± 0,2)

2. Amino-Propionsäure (d, l) (CH3.CHNH2.COOH). 400 mg Kohle, 10 ccm H_2O , Gasraum O_2 . 20°.

	$x = 1 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 2.8 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 7 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x=1,3\cdot 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 9 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter	$c=2.85 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c=8.7\cdot 10^{-2}$ Mole pro Later	$c = 2,69 \cdot 10^{-1}$ Mole pro Liter
	v	v	v	v
Min.	emm	cmm	cmm	emm
20	8	8	12	17
4 0	9	11	20	29
60	14	17	28	40
80	19	22	36	$\tilde{52}$
100	21	26	43	62
120	24	31	51	74
140	27	36	58	85
160	29	38	63	93
180	31	43	71	105
200	34	46	76	114
$\frac{dv}{dt}$	13 (± 3,0)	7,2 (± 1,2)	$4.7~(\pm~0.5)$	4.0 (± 0,3)

3 n-Amino-Buttersaure (d. l) (CH3 CH2.CHNH2.COOH). 400 mg Kohle, 10 ccm H₂O. Gasraum O₂. 200.

	$v = 2.3 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$a = 6 \ 10^{-2}$ Millimole	$a = 1.45 \cdot 10^{-1}$ Millimole	$\iota = 2.6 \ 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 7.7 \cdot 10^{-8}$ Mole pro Liter	$c = 2.4 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	$r = 7.45 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	
	,		,	ł
Mın	cmm	cmm	cmm	cmm
20 40 60 80 100 120 140 160 180 200	8 12 19 24 29 33 38 44 48 53	13 21 32 40 49 56 66 75 83 93	17 29 44 58 72 84 98 114 127	20 36 55 70 88 104 121 141 157
$rac{dv}{dt} \ rac{x}{x}$	10,9 (± 1,5)	7,4 (± 0,6)	4,9 (± 0,2)	3,7 (± 0,1)

142 E. Negelein: Reaktionsfahigkeit verschiedener Aminosauren an Blutkohle

4. Iso-Amino-Buttersaure $[(CH_3)_2.CNH_2.COOH]$. 400 mg Kohle, 10 ccm H_2O , Gasraum O_2 . 20°.

	$x = 2.5 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 6.4 10^{-2}$ Mullmole	$x = 1,54 \ 10^{-1}$ Millimole	$x = 3.94 \cdot 10^{-1}$ Mıllımole
t	$c = 6.8 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter	$c=2.14 \ 10^{-2}$ Mole pro Later	$c = 6.8 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c = 2.11 \cdot 10^{-1}$ Mole pro Later
	v	v	v	v
Mın.	cmm	cmm	cmm	cmm
20	5	7	9	13
40	7	11	13	18
60	10	14	17	22
80	11	15	19	24
100	13	18	21	28
120	12	17	23	28
140	14	19	23	28
160	14	20	25	32
180	13	19	24	31
200	14	19	25	32
300	15	21	27	35
$\frac{dv}{dt}$	0,6 (± 1,3)	$0.3~(\pm 0.5)$	0,2 (±0,2)	0,1 (± 0,1)
•	l i		i i	

5. Iso-Amino-Valeriansaure (d, l) [(CH₃)₂.CH.CHNH₂ COOH]. 400 mg Kohle, 10 cm H₂O, Gasraum O₂ 20°.

	$x = 2.3 \ 10^{-2}$ Millimole	$x = 6.55 \cdot 10^{-2}$ Mıllımole	$x = 1.56 \ 10^{-1}$ Millimole	$a = 3.2 \cdot 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 3 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter	$c = 9.25 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter	$c = 3.19 10^{-2}$ Mole pro Liter	$c = 1,105 10^{-1}$ Mole pro Liter
	v	v	v	v
Min	cmm	emm	cmm	cmm
20	6	11	13	17
40	10	17	24	28
60	13	25	37	44
80	20	35	50	57
100	24	42	63	71
120	27	49	74	85
140	31	57	85	97
160	37	65	97	111
180	39	72	107	123
$rac{dv}{dt}$	9,0 (± 1,5)	5,8 (± 0,5)	$3.8~(\pm 0.2)$	2,1 (±0,1)

6. Iso-Amino-Capronsäure (d, l) $[(CH_3)_2.CH.CH_2.CHNH_2.COOH]$. 400 mg Kohle, 10 ccm H_2O , Gasraum O_2 . 20°.

	$x = 2,17 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 5.4 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x=1,28\cdot 10^{-1}$ Millimole .	$x = 2.5 \cdot 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 9 \cdot 10^{-4}$ Mole pro Liter	$c = 2.25 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter	$c = 6.3 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Later	$c=2,27\cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter
	v	v	v	С
Min.	cmm	emm	emm	cmm
20	8	16	23	20
40	14	29	42	39
60	20	42	60	59
80	26	57	83	85
100	31	71	106	114
120	37	90	133	147
140	44	106	162	184
160	51	125	192	225
180	58	143	223	268
200	65	161	257	314
220	73	181	293	364
240	77	199	326	413
$rac{dv}{dt}$	$16.1 \ (\pm 1.5)$	16,9 (+0,6)	13,4 (± 0,3)	$9.9 \ (\pm 0.1)$
2	(20,2 (± 0.0)	0,5 (土 0,1)

7 Iso-Amino-Capionsaure (l) [(CH₃)₂ CH.CH₂ UHNH₂ COOH]. 400 mg Kohle, 10 ccm H₂O, Gasraum O₂ 20^{0}

	$\begin{array}{c} z = 2.4 \cdot 10^{-2} \\ \text{Millimole} \end{array}$	$a=6 10^{-2}$ Millimole	$\iota = 1.31 \ \mathrm{10^{-1}}$ Millimole	$r = 2.57 \cdot 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 7.4 \cdot 10^{-4}$ Mole pro Liter	$c = 1.85 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter		
	,	ı	ı	L
Min.	cmm	emm	cmm	emm
20	9	17	22	22
40	14	29	41	42
60	21	41	62	65
80	27	55	88	97
100	33	70	115	128
120	39	85	143	166
140	47	103	178	210
160	53	121	214	260
180	60	139	250	310
$\frac{d v}{d t}$	14,6 (± 1,4)	15,0 (±0,6)	13,7 (± 0,3)	9,7 (± 0,1)

144 E. Negelem: Reaktionsfahigkeit verschiedener Ammosauren an Blutkohle.

8. n-Ammo-Capronsaure (CH₃.CH₂ CH₂.CH₂.CHNH₂.COOH) 400 mg Kohle, $10 \text{ ccm H}_2\text{O}$, Gasraum O_2 . 20° .

	$x = 2.7 \cdot 10^{-2}$ Millimole	$x = 6.8 \ 10^{-2}$ Millimole	$x \approx 1.5 \cdot 10^{-1}$ Millimole	$x = 2,88 \cdot 10^{-1}$ Millimole
t	$c = 3.4 \cdot 10^{-4}$ Mole pro Liter	$c = 8 \cdot 10^{-4}$ Mole pro Liter	$c = 4 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Later	$c = 1.92 \cdot 10^{-2}$ Mole pro Liter
	v	v	v	v
Min.	cmm	emm	cmm	cmm
20 40 60 80 100 120 140 160 180 200	6 15 25 33 41 49 58 67 77 85	9 25 37 47 61 74 88 101 115	11 30 48 63 81 99 119 138 158	11 31 49 66 87 108 130 154 177 201
$rac{dv}{dt} \ x$	16,7 (± 1,2)	10,0 (± 0,5)	6,5 (± 0,2)	4,1 (± 0,1)

9 Iso-Amino-Capronsaure (tertiar) [(CH₃)₂.CNH₂.CH₂.CH₂.COOH] 400 mg Kohle, 10 ccm H₂O, Gasraum O₂ 20°.

	$x=2 \ 10^{-1} \ \mathrm{Millimole}$
t	$c=1$ 10^{-2} Mole pro Liter
	$\frac{1}{v}$
Min	cmm
30	3
60	5
90	8
120	10
180	13
24 0	15
300	19
$rac{dv}{dt}$	0,32 (± 0,2)

Über die sogenannte Autoxydation des Cysteins.

Von

Otto Warburg und Seishi Sakuma.

(Eingegangen am 4. Juli 1923.)

Fügt man zu einer neutralen Losung von Cystein Eisensalz, so erschemt eine violette Farbung, die beim Stehen der Losung verschwindet, beim Schütteln wiederkehrt, bis das gesamte Cystein zu Cystin oxydiert ist Bei Zusatz von Blausäure tritt an Stelle der violetten eine tiefblaue Farbung

Mißt man gleichzeitig die Geschwindigkeiten der Sauerstoffaufnahme, so findet man sie durch Eisenzusatz gesteigert, durch Blausaurezusatz gehemmt. Und zwar hemmt Blausaure nicht nur die Oxydation der Losung, der Eisen zugesetzt ist, sondern auch die Oxydation der Losung, der kein Eisen zugesetzt ist.

Die Wirkung der Blausaure im ersten Fall ist klar. An Stelle der katalytisch wirksamen violetten Cystein-Eisenverbindung tritt eine andere komplexe Eisenverbindung (wahrscheinlich eine Verbindung zwischen Eisen, Blausaure und Cystein), die katalytisch unwirksam ist Die Wirkung der Blausaure im zweiten Fall ist zunachst unklar. Keinesfalls beruht sie auf einer Reaktion zwischen Cystein und Blausaure, da ein Molekul Blausaure die Oxydation von 1000 Molekulen Cystein vollstandig hemmt, eine Bindung von Blausaure an Cystein jedoch die Oxydationsgeschwindigkeit nur um 1 1000 hemmen konnte. Die Schwierigkeit verschwindet, wenn wir annehmen daß Cystein selbst nicht merklich autoxydabel ist, daß auch in den Fallen in denen Eisen nicht zugesetzt wurde, die Cysteinlosungen immer kleine Mengen Metall als Verunreinigung enthielten

Diese Annahme, die der eine von uns vor einiger Zeit ausgesprochen hat¹, wird von E Abderhalden² und Wertheimer in 4 Arbeiten angegriffen Abderhalden und Wertheimer wiederholen einige der Versuche von Mathews und Walker³ sie wiederholen die Ansicht von

¹ Warburg, O · Physikalische Chemie der Zellatmung. Biochem Zeitschr 119, 152. 1921.

² ABDERHALDEN, E u. E WERTHEIMER. Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 197 bis 199. 1922—1923.

³ Mathews u. Walker: Journ. of biol chem. 6, 21 u. 29. 1906.

MATHEWS und WALKER, daß die Oxydation metallfreien Cysteins durch Blausaure gehemmt werde, und stellen daran anschließend eine Reihe sich widersprechender, physikalisch unhaltbarer Theorien auf. Wir wollen diesen Angriffen durch Mitteilung von Versuchen¹ begegnen, aus denen hervorgeht, daß die genannte und so überaus einleuchtende Annahme in allen Punkten richtig ist

I. Die Wirkung von Pyrophosphat auf die Cysteinoxydation.

Beruht die Wirkung der Blausaure auf der Bildung einer komplexen Schwermetallverbindung, so ist zu erwarten, daß die Cysteinoxydation nicht nur durch Blausaure, sondern auch durch andere komplexbildende Stoffe gehemmt werden kann, und zwar durch solche, deren Metallverbindungen "komplexer" sind als die Cystein-Metallverbindungen. Ein solcher Stoff ist, wie wir gefunden haben, Natriumpyrophosphat. Eine $^{1}/_{100}$ molare Losung von Natriumpyrophosphat hemmt — bei einer Wasserstoffionenkonzentration von 10^{-9} — die Cysteinoxydation ebenso stark wie Cyankalium, wahrend die nichtkomplexbildenden Phosphate unter sonst gleichen Bedingungen ohne jeden Einfluß auf die Cysteinoxydation sind

Der Ausfall dieses Versuchs sprach so außerordentlich zugunsten unserer Annahme, daß wir an die — wie zu erwarten war, nicht leichte — Aufgabe herangingen, dem komplexbildenden Cystein Spuren von Schwermetall zu entziehen

II. Reinigung des Cysteins

Es waren zwei Methoden der Reinigung, die, vereint angewandt, zum Ziel führten Die erste berüht auf der Beobachtung, daß alkalische Cysteinlosungen, die mit Bariumchlorid gesattigt sind, beim Stehen mit Bariumhydrosulfit allmahlich Metallsulfid abscheiden Die zweite berüht auf der Beobachtung, daß man Cysteinchlorhydrat, wenn auch mit großen Verlusten, aus Äthylalkohol umkrystallisieren kann und daß dabei das verunreinigende Metall fast vollstandig in den Mutterlaugen bleibt.

Da Glasgefaße merkliche Mengen Eisen abgeben, so wurde in Gefaßen von Quarz oder von glasiertem Porzellan gearbeitet. Alle Flussigkeiten wurden aus Quarz in Quarz destilliert. Die Gefaße zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit bestanden aus Quarz. Das zur Neutralisation des Cysteins erforderliche Alkalihydroxyd wurde aus destilliertem Natriummetall hergestellt oder es wurde Ammoniak aus Quarz in Quarz destilliert. Die Bürette, aus der das Alkali zugetropft wurde, bestand aus Quarz

¹ Die Versuche werden in einer chemischen Zeitschr. ausführlich beschrieben

Unser Ausgangsmaterial war aus Haaren hergestelltes Cystin von der spezifischen Drehung $\alpha_{\rm IDI}$ — 216° (gelost in n-Salzsaure). Das Rohcystein gewannen wir nach der Methode von Baumann durch Reduktion mit Zinn und Salzsäure.

Das auf die geschilderte Weise gereinigte Cysteinchlorhydrat schmolz bei schnellem Erhitzen im geschlossenen Capillarrohr zwischen 192 und 196° unter Zersetzung Bei der Oxydation mit Jod lieferte es ein Cystin von der spezifischen Drehung $\alpha_{\rm IDI} = -228\,^{\rm o}$, während E Fischer und Susukie in α_{IDI} von -222° angeben. Die hierbei verbrauchte Menge Jod war etwas mehr, als sich nach der Formel (C3H7O2NS)HCl berechnet, weil dem Chlorhydrat freies Cystein beigemengt ist

Zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit losten wir 20-50 mg Cysteinchlorhydrat in wenig Wasser, fugten Alkali hinzu, bis die Wasserstoffionenkonzentration $10^{-7.7}$ war, fullten auf $10\,\mathrm{ccm}$ auf und bestimmten die Oxydationsgeschwindigkeit nach der Druckmethode in oft beschriebener Weise Die Temperatur war 20%, im Gasraum befand sich Luft.

Wir wollen unsere Resultate ausdrücken durch den Quotienten QCvstein

cmm verbrauchten Sauerstoffs mg Cysteinchlorhydrat × Minuten

und denselben Quotienten aus den bisher vorliegenden Messungen berechnen aus der Arbeit von Mathews und Walker¹ und aus der Arbeit von Dixon², die in dem Laboratorium von Hopkins ausgeführt worden ist Wir finden so

	$Q_{Cystein}$
MATHEWS und WALKER	0,08
Dixon	0,2
WARBURG und SAKUMA	0,0008

Die Oxydationsgeschwindigkeit unseres gereinigten Cysteins ist also nur $^{1}_{/100}$ — $^{1}_{/250}$ der bisher gemessenen Geschwindigkeit. Die Zeit halben Umsatzes - nach Mathews und Walker und nach Dixon einige Stunden — betragt in unserem Fall 14 Tage Mindestens 99 7% der bisher als Autoxydationsgeschwindigkeit des Cystems gemessenen Große war mithin auf Verunreinigung berühende Katalyse

ABDERHALDEN und WERTHEIMER haben Messungen der Oxydationsgeschwindigkeit mit ihren Losungen nicht ausgeführt. Aber aus der Angabe, daß die Oxydation nach 15stundigem Stehen ihrer Losungen fast beendet war, folgt, daß sie ganz außerordentlich unreine Praparate in Handen gehabt haben.

¹ Mathews und Walker, loc. cit.

² DIXON, M. Proc. of the roy. soc. of London, B., 94, 266. 1923. Herr DIXON teilte uns brieflich mit, daß seine Messungen bei 20° ausgeführt sind.

III. Oxydationsgeschwindigkeit der Cystein-Eisenverbindung

Losen wir 20 mg unseres reinsten Cysteinchlorhydrats in 10 ccm Wasser, so erhalten wir (bei 20° und der Wasserstoffionenkonzentration von 10^{-7,7}) einen Sauerstoffverbrauch von 1 cmm pro Stunde. Fugen wir zu dieser Mischung ¹/₁₀₀₀₀ mg Eisen in Form von Eisenchlorid, so steigt der Sauerstoffverbrauch auf 9 cmm pro Stunde Wir konnen also Eisenmengen von einigen hunderttausendstel Milligrammen, die sich in 10 ccm befinden, durch die Cysteinkatalyse bequem nachweisen, was weder durch die Rhodanreaktion noch durch die Farbung der Cystein-Eisenverbindung moglich ist Es hat also keinen Sinn, wenn Abderhalden und Wertheimer bei negativem Ausfall der Rhodanreaktion erklaren, ihre Losungen seien "einwandfrei eisenfrei" gewesen.

Aus den angefuhrten Zahlen folgt, daß 1 mg Eisen, einer Cystemlosung von der Wasserstoffionenkonzentration $10^{-7.7}$ hinzugefugt, bei 20° pro Minute 1700 cmm Sauerstoff übertragen kann. Wie es scheint, ist diese Zahl innerhalb gewisser "Verunreinigungsgrenzen" unabhangig von der Eisenkonzentration, so daß wir sie benutzen konnen, um uns in jedem Fall die als Verunreigigung vorhandene Eisenmenge aus der Oxydationsgeschwindigkeit zu berechnen Tun wir das für unsere unreinen Praparate, so finden wir eine ausgezeichnete Übereinstimmung zwischen den berechneten und den in der Asche tatsachlich gefundenen Eisenmengen, was besagt, daß die wirksame Verunreinigung unserer Praparate immer und ausschließlich Eisen war

Andere Forscher mogen in ihren Losungen neben Eisen noch andere Verunreinigungen gehabt haben, etwa Kupfer (aus dem destillierten Wasser) oder Mangan (aus den Glasern)

IV Ergebnis.

Die bisher als Autoxydation des Cysteins beschriebene Erscheinung ist eine Metallkatalyse gewesen, berühend auf Oxydation und Reduktion einer komplexen Cystein-Metallverbindung.

Durch dieses Ergebnis wird die Theorie der Atmung noch fester begrundet, als sie es bisher schon war. Denn der einzige Fall, in dem Blausaure die Oxydation eines schwermetallfreien Systems antikatalytisch zu hemmen schien, ist nunmehr als Schwermetallkatalyse erkannt.

Über die sogenannte Autoxydation des Cysteins.

Von

Seishi Sakuma.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie in Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 7 August 1923.)

Mit 4 Abbildungen

Das Cystein¹ gehort zu denjenigen Stoffen, die man als "autoxydabel" bezeichnet, ein Ausdruck, mit dem man sagen will, daß Cysteinmolekule und Sauerstoffmolekule, wenn sie unter gewissen Bedingungen zusammentreffen, "von selbst" ohne Beteiligung anderer Stoffe, miteinander reagieren

Nach den im folgenden beschriebenen Versuchen die ich auf Anregung und unter Leitung von Herrn Warburg ausgeführt habe², scheint diese Auffassung nicht zuzutreffen. Die Reaktionsfähigkeit von Cysteinpraparaten nimmt mit fortschreitender Reinigung mehr und mehr ab. Was man bisher als Autoxydation des Cysteins beschrieben hat, ist nichts anderes gewesen als eine Oxydationskatalyse durch Verunreinigungen.

Inhaltsubersicht I Der Ausgangspunkt der Arbeit —II Die Methode der Oxydationsmessung — III Die Wasserstoffionenkonzentration — IV Die Darstellung des Roheysteins. — V Die Wirkung von Pyrophosphat auf die Oxsteinswydation — VI Die Reimgung der Reagenzien — VII Die Reimgung des Oxsteins — VIII Die Oxydationsgeschwindigkeit des gereinigten Oysteins — IX Die Reaktionsfahigkeit der Oystein-Eisenverbindung — X Die Chemische Natur der Verunreingungen — XI Zusammenfassung der Ergebnisse

I. Der Ausgangspunkt der Arbeit.

Fugt man zu einer neutralen Cysteinlosung Eisenchlorid, so erscheint eine Violettfarbung, die beim Stehen der Losung verschwindet, beim Schutteln wiederkehrt, bis das gesamte Cystein zu Cystin oxydiert ist Bei Zusatz von Blausaure verschwindet die violette Farbung, an ihre Stelle tritt nach wenigen Sekunden eine tiefblaue unbestandige Färbung. — Diese Erscheinungen zeigen erstens, daß Eisen mit Cystein

¹ Vgl. O. MEYERHOF: Pflügers Arch. f d ges. Physiol 200, 1. 1923.

² Vgl. O. Warburg u. Sakuma: Pflugers Arch. f d ges. Physiol. 200, 203. 1923.

eine Komplexverbindung eingeht, zweitens, daß Blausaure mit der Cystem-Eisenverbindung unter Bildung eines cyanhaltigen Komplexes reagiert.

Mißt man die Geschwindigkeit, mit der sich eine Cysteinlosung unter dem Einfluß der genannten Zusatze oxydiert, so findet man, daß Eisen die Oxydation beschleunigt, Blausaure die Wirkung des Eisens aufhebt, wie zuerst Mathews und Walker¹, spater viele andere festgestellt haben. Die Deutung ist nach dem Vorhergehenden einfach. Die katalytische Wirkung des Eisens beruht auf der Reaktionsfahigkeit der komplexen Cystein-Eisenverbindung, die antikatalytische Wirkung der Blausaure auf der Bildung einer katalytisch unwirksamen Eisen-Cyanverbindung.

Liegen die Verhaltnisse so weit klar, so fugen Mathews und Walker eine Beobachtung hinzu, deren Deutung auf große Schwierigkeiten stoßt Nach Mathews und Walker namlich hemmt Blausaure nicht nur die Oxydation der eisenhaltigen Cysteinlosungen, sondern auch die Oxydation reiner, metallfreier Cysteinlosungen, und zwar genugt 1 Molekul Blausaure zur Inaktivierung von 1000 Cysteinmolekülen

Reagiert Blausaure, wie Mathews und Walker annehmen, mit dem Cystein selbst², so ist zunachst nicht einzusehen, wie 1000 Molekule Cystein durch ein Molekul Blausaure inaktiviert werden konnen, es sei denn, die Blausaure wandere von Cysteinmolekul zu Cysteinmolekul und werde immer nur von denjenigen Molekulen gebunden, die im Begriff sind, mit Sauerstoff zu reagieren Da etwas derartiges zwar moglich, bisher aber nicht beobachtet ist, so wird man zunachst nach einer anderen Erklarung suchen

Eine solche ist in der Annahme enthalten³, das "reine" Cystein, das man bisher in Handen gehabt hat, sei kein reines, sondern durch Metall verunreinigtes Cystein gewesen Das Einleuchtende dieser Erklärung liegt darm, daß sie die Wirkung der Blausaure auf die Cysteinoxydation einheitlich deutet, wahrend Mathews und Walker zwei verschiedene Mechanismen zugrunde legen, je nachdem das Cystein metallhaltig oder metallfrei ist.

¹ Mathews u Walker. Journ of biol Chem. 6, 20, 29, 299 1909.

² Mauthner, J., hat gefunden (Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 78, 32. 1912), daß Cystin, wie durch Zinn und Salzsaure, so auch durch schweflige Säure oder durch Cyankali zu Cystein reduziert wird, Versuche, die Abderhalden und Wertheimer wiederholt und — ohne Mauthner zu zitieren — vor kurzem mitgeteilt haben. Mauthner fand auch, daß sich bei langer Einwirkung von Cyankali auf Cystein Rhodanominopropionsaure bildet, eine an sich sehr interessante Tatsache, die aber mit der oxydationshemmenden Wirkung der Blausaure, schon weil es sich hier um einen stochiometrischen Umsatz handelt, nichts zu tun hat ³ Warburg, O: diese Zeitschr 119, 152 1921.

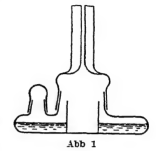
II. Die Methode der Oxydationsmessung

war die in dem Dahlemer Institut ubliche. Die Form des Meßgefaßes, das aus Quarz geblasen war, zeigt Abb 1. Ist v_F das Volumen der eingefullten Flüssigkeit in Kubikzentimetern, v_G das Volumen des Gasraumes in Kubikzentimetern, T die (absolute) Versuchstemperatur, α der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs.

h die beobachtete Druckanderung in Millimetern Brodiescher Flüssigkeit, x der gesuchte Sauerstoffverbrauch in Kubikmillimetern, so ist

$$x = h \left[\frac{v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha}{10} \right].$$

 v_F war im allgemeinen 10 ccm, v_G 10 bis 20 ccm, T 293 — 310°, der eingeklammerte Ausdruck — die "Gefaßkonstante" — dem-



nach 1—2 was bedeutet, daß eine Druckabnahme von 1 mm einen Sauerstoffverbrauch von 1—2 cmm anzeigte

Die Versuchszeiten betrugen 30—120 Minuten Waren die Praparate einigermaßen rein so war die Oxydationsgeschwindigkeit innerhalb der Versuchszeiten konstant, da sich nur ein unbetrachtlicher Teil der gelosten Cysteinmenge oxydierte. Dann konnte die Geschwindigkeit der Oxydation pro Gewichtseinheit Cysteinchlorhydrat in einfacher Weise berechnet werden. Waren m mg Cysteinchlorhydrat eingewogen und nach t Minuten v cmm Sauerstoff verbraucht. So war die gesuchte Große

 $\frac{v}{m \times t} \begin{bmatrix} \text{cmm} \\ \text{Milligramm} \times \text{Minuten} \end{bmatrix}$

Auf eine Behandlung der Cystemoxydation nach den Regeln der chemischen Kinetik habe ich aus naheliegenden Grunden verzichtet

III. Die Wasserstoffionenkonzentration

der Cystemlosungen spielt in der Literatur eine gewisse Rolle, und zwar wird angegeben, bei einem $p_{\rm H}$ von 7.5—8.0 liege das Maximum der Oxydationsgeschwindigkeit. Für Rohpraparate mag dies in vielen Fallen zutreffen

Ich habe bei verschiedenen Wasserstoffionenkonzentrationen gearbeitet, im allgemeinen, um meine Zahlen mit denen der Literatur vergleichen zu konnen, bei einem $p_{\rm H}$ von 7.7.

Da es nicht angeht, die zur Oxydationsmessung dienende Lösung mit Indikatoren zu verunreinigen, so wurde durch einen Vorversuch der pro Milligramm Cysteinchlorhydrat erforderliche Alkalizusatz ermittelt und daraus die Alkalimenge, die der Versuchslosung zugesetzt werden mußte, berechnet Nach Beendigung der Oxydationsmessung wurde dann zur Kontrolle die Wasserstoffionenkonzentration der Versuchslosungen mit Hilfe von Indikatoren bestimmt

IV. Die Darstellung des Rohcysteins

geschah nach der Methode von Baumann¹ unter Befolgung der Vorschrift von E. Friedmann². Das zur Reduktion verwendete Cystin war aus Haaren hergestellt und besaß die spezifische Drehung $\alpha_{\rm [D]}-216\,^{\rm o}$ Es wurde mit der zehnfachen Menge Salzsaure (1 Teil konzentrierte Saure, 2 Teile Wasser) ubergossen und nach Zusatz von Zinn und einem Kornchen Platinchlorid 6 Stunden auf dem Wasserbade erwarmt Dann wurde mit dem fünffachen Volumen Wasser verdunnt, das Zinn mit Schwefelwasserstoff ausgefallt und das Filtrat im Vakunm zur Trockne verdampft

Die Oxydationsgeschwindigkeit des so gewonnenen Cystems (vergleiche Tabelle 3) war von der Großenordnung, die bisher in der Literatur für das reine Cystem angegeben worden ist

V. Die Wirkung von Pyrophosphat auf die Cysteinoxidation.

Auf Grund der in Abschnitt I geaußerten Annahme war zu erwarten, daß nicht nur Blausäure, sondern auch andere Komplexbildner die Cysteinoxydation hemmen, namlich solche, die festere Komplexe bilden als das Cystein, also imstande sind, der Cystein-Metallverbindung das Metall zu entreißen

Von Komplexbildnern habe ich gepruft Oxalate, Tartrate, Rhodanide und Pyrophosphate Die drei erstgenannten zeigten keinen hemmenden Einfluß, dagegen hemmte Natriumpyrophosphat³— in m/100 oder m/10 Losung — die Cysteinoxydation in ahnlichem Maße wie Blausaure Kontrollen mit gewohnlichen, nicht komplexbildenden Phosphaten verliefen negativ

Zu den Versuchen benutzte ich das nach dem vorigen Abschnitt dargestellte Rohcystein, das ich bei Wasserstoffionenkonzentrationen von 10⁻⁹ bis 10⁻¹⁰ mit dem Pyrophosphat in Reaktion brachte Ist die Reaktion saurer, so ist die Komplexbildung unvollstandiger, die hemmende Wirkung geringer

Zwei Versuche mit Pyrophosphat, bei zwei verschiedenen Wasserstoffkonzentrationen, sind in den Tabellen 1 und 2 zahlenmaßig, in

BAUMANN, E Hoppe-Seylers Zeitschr. f physiol. Chem. 8, 299. 1883/84.
 FRIEDMANN, E: Hofmeisters Beiträge 4, 504. 1904

³ Uber Eisen-Pyrophosphatkomplexe vgl die schone Arbeit von M. P. PASCAL, Ann de Chim. et Phys. (8) 16, 359 und 520. 1909.

Tabelle 1. 37,5°. Gasraum Luft. $p_{\rm H}=9.24$. Rohcystein.

Zeit in Mınuten	Sauerstoffverbrauch in cmm				
	16 mg Cystein-HCl in 10 ccm Wasser	16 mg Cystein-HCl in 10 ccm m/10 Natrium- pyrophosphat	16 mg Cystein-HCl in 10 ccm m/1000 Kaliumcyanid		
10	94,2	2,6	4,6		
20	164	6,05	8,4		
30	224	9,5	13,0		
40	274	13,0	16,8		
50	312	16,4	20,6		
60	34 0	18,2	22,2		

Tabelle 2, 37.6°, Gasraum Luft, no = 10.2. Robeustein

Zeit -	Sauerstoffverbrauch in cmm					
in Minuten	16 mg Cystein-HCl in 10 ccm Wasser 16 mg Cystein-HCl in 10 ccm m/10 Natrium-phosphat		16 mg Cystein-HCl in 10 ccm m/1000 Kaliumcyanio			
10	96	6,84	7,7			
20	155,5	10,25	10,6			
30	208	13,7	13,7			
40	252	16,2	16,7			
50	292	19,65	19,75			
60	325	23,1	23,5			
300 250 200	nr1	350 300 250 200	Nr 1			
150 - 100 - L		150				
50		700 50 cmm	Nr2 u Ar3			
0 10	20 30 40 50	60 0 70 20	30 40 50			

Abb 2 Kurve 1. Cystem in Wasser Kurve 2 in Abb 3 Kurve 1. Cystem in Wasser Kurve 2 u 3. Pyrophosphat Kurve 3 in Cyanid $-p_{\rm H}$ 9.24 Cystem in Pyrophosphat und Cyanid $-p_{\rm H}$ 10.2.

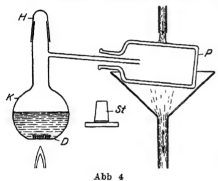
den Abb 2 und 3 graphisch wiedergegeben, zum Vergleich sind zwei Parallelversuche mit Blausaure eingetragen. Man erkennt aus diesen Beispielen die ahnliche Wirkung der beiden Komplexbildner.

Fast kann man sagen, daß das Ergebnis der Pyrophosphatversuche die Frage, um die es sich in dieser Arbeit handelt, entschied Jedenfalls ermutigte es zu dem — wie vorauszusehen war, nicht leichten — Unternehmen, dem komplexbildenden Cystein Spuren von Schwermetall zu entziehen

VI. Die Reinigung der Reagenzien

geschah mittels der in Abb 4 wiedergegebenen Vorrichtung K ist ein Quarzkolben, H eine Quarzhaube, P ein glasierter Porzellanbecher, St der Stopfen fur den Porzellanbecher, D eine Platinspirale

Zur Prüfung des Gerates destilliert man zunachst Wasser in den Porzellanbecher über, fullt dann den Quarzkolben mit konzentrierter Salzsaure und erwarmt, wobei das Ansatzrohr des Quarzkolbens nicht in das Wasser eintaucht, sondern frei über dem Wasserspiegel mundet



Ist die Salzsaure in dem Porzellanbecher sechsfach normal geworden, so unterbricht man die Destillation und verdampft 20 ccm der Salzsaure, unter Zusatz eines Kornchens reinen Kaliumchlorats, in einem Porzellantiegel auf dem Wasserbade Der Ruckstand wird mit 1 ccm Wasser aufgenommen, in ein Reagensglas übergeführt und mit 1 ccm 10 proz Rhodankaliumlosung und 1 ccm der destillierten sechsfach

normalen Salzsaure versetzt Stellt man das Reagensglas auf eine hell beleuchtete weiße Unterlage und sieht von oben hinem, so darf keine Farbung, auch kein Stich ins Gelbliche, zu sehen sein Wird dieser Forderung Genuge getan, so sind in 20 ccm der destillierten Salzsaure weniger als \(^1\)/_10000 mg Eisen, und das Material der Destillationsvorrichtung, der Quarz und die Porzellanglasur, ist brauchbar. Die Prüfung des Gerätes geschieht mit Salzsaure, weil diese Saure besonders leicht Metall aus dem Gerät herauslost

Wie die Salzsaure, so werden auch Wasser, Athylalkohol und Propylalkohol destilliert und in glasierten Porzellanbechern aufbewahrt

Was das Alkali anbetrifft, das man zur Neutralisation des Cysteins braucht, so gibt es im Handel Natriummetall, das, in einer Porzellanschale in Wasser aufgelost, eine genugend reine Lauge liefert Macht man die Laugen n/10 und prüft 20 ccm, wie oben die Salzsäure, so findet man oft keine Spur einer Farbung bei Zugabe des Rhodanids — Bequemer und sicherer ist es, sich das metallfreie Alkali durch Destillation

von kauflichem Ammoniakwasser, dem man etwas Bariumchlorid zusetzt, zu verschaffen

Konsequenterweise wird man das Alkalı nicht aus einer Glas-, sondern aus einer Quarzburette zufließen lassen und wird die Cystemlosung nicht in Glas, sondern in Quarz bereiten

Ich habe die Erfahrung gemacht, daß Verunreinigungen durch Luftstaub, wenn man einigermaßen vorsichtig arbeitet, nicht zu furchten sind. Dagegen hat man sich vor Verunreinigungen zu huten, die durch Beruhrung besonders der Stopfen mit den Fingern entstehen konnen Am besten trocknet man alle Gefäße in einer Umwicklung mit "quantitativen" Filtern und arbeitet dann weiter etwa so, wie bei bakteriologischen Versuchen Bei Befolgung dieser Vorschriften wird man Unregelmaßigkeiten kaum erleben.

VII. Die Reinigung des Cysteins.

Da die Oxydation des Rohcysteins in alkalischer Losung langsamer verlauft als in neutraler Lösung, so ist anzunehmen, daß die komplexen Cystein-Metallverbindungen in alkalischer Lösung weniger bestandig sind als in neutraler Losung Unter diesem Gesichtspunkte behandelte ich Rohcystein in alkalischer Lösung mit Alkalisulfid

Eine Losung von 20 g Cysteinchlorhydrat in 100 ccm Wasser wurde mit Schwefelwasserstoff gesattigt Dann wurden 2 Molekule feingepulverten Barythydrats eingetragen, eine halbe Stunde Schwefelwasserstoff durchgeleitet und einige Stunden in verschlossenem Gefaß stehen gelassen Allmahlich bildete sich ein schwarzer Niederschlag von Metallsulfid, von dem durch ein .quantitatives : Filter abfiltriert wurde Das Filtrat wurde im Quarzkolben mit reiner Salzsaure übersattigt, der entstehende Schwefelwasserstoff durch Evakuieren entfernt und schließlich in einer Porzellanschale auf dem Wasserbade zur Trockne verdampft Der feingepulverte Ruckstand ein Gemisch von Cysteinchlorhydrat und Bariumchlorid, blieb zwecks volliger Trocknung und Entfernung von überschussiger Salszaure 24 Stunden im Vakuumexsikkator uber festem Kaliumhydroxyd stehen und wurde dann in der Kalte mit Alkohol mehrfach extrahiert Das Extrakt war bariumfrei und hinterließ beim Verdunsten im Vakuum das gereinigte Cysteinchlorhydrat, das ich im folgenden als Uysteinchlorhydrat I" bezeichne

Zur weiteren Reinigung kristallisierte ich das Praparat I aus der funffachen Menge Athylalkohols oder Propylalkohols um, wobei ich, um Veresterung zu vermeiden, nur kurze Zeit erwarmte Aus dem alkoholischen Filtrat fiel die Substanz beim Abkuhlen in langgestreckten, zu Büscheln vereinigten Tafelchen, mit einer Ausbeute von etwa 10%, aus Ich bezeichne das so gewonnene Praparat als "Cysteinchlorhydrat II"

Die gereinigten Cysteinchlorhydrate sind basische Chlorhydrate, deren Gehalt an Cystein durch Titration mit Jod in alkoholischer Lösung bestimmt wurde. Beispielsweise verbrauchten 0,1523 g eines lufttrockenen Präparates II, in 96 proz Alkohol gelöst, 10,3 ccm n/10 Jodlösung, wahrend sich für das neutrale Salz ($\rm C_3H_7O_2NS$)HCl 9,7 ccm Jodlösung berechnet

Das bei der Titration mit Jod ausfallende Cystin wurde durch Bestimmung von Kohlenstoff, Wasserstoff und der spezifischen Drehung identifiziert

0,1505 g Substanz gaben bei der Verbrennung 0,1652 g CO₂ und 0,0718 g H₂O, d.i. 29,94% C und 5,33% H. Berechnet für Cystin. 30,0% C und 5,00% H. 0,014 g Substanz, mit n HCl zu 20 cem gelost, drehten die Polarisationsebene gelben Lichts im 2 dm-Rohr 0,32 Grade nach links, also $\alpha_{\rm [D]} = -228^{\circ}$, wahrend E. Fischer und Susuki für die spezifische Drehung des Cystins — 222° angeben

VIII. Die Oxydationsgeschwindigkeit des gereinigten Cysteins wurde nach dem in Abschnitt II beschriebenen Verfahren gemessen. In Tabelle 3 sind einige Versuche zusammengestellt, aus denen hervor-

Tabelle 3.

1 mg Cysteinchlorhydrat verbraucht beim Übergang in Cystin 35,7 cmm Sauerstoff.

Praparat	Menge des Cystein- HCl mg	Volumen, in dem das Cystein gelost war com		Tempe- ratur bei dem Versuch	Sauer- stoff- verbrauch cmm	cmm mg×Min
MATHEWS U WAL- KER ¹ . DIXON U. TUNNI-	2000	50	neutral	Zımmer- temperatur	etwa 7000 pro Stunde	0,07
DIXON u. TUNNI- CLIFFE ² .	9,1	?	7,6	20	95	0,21
Eigenes Praparat Rohcystein	16	10	9,24	37,5	370 pro Stunde	0,354
Eigenes Praparat Rohcystein	16	10	6,8	37,5	191	0.199
Cystein I	16	10	6,8	37,5	pro Stunde 13,94	0,0145
" I	16	10	7,6	37,5	pro Stunde 15,6	0,0162
,, II	24.8	8	7,7	20	pro Stunde 3,66	0,0024
" II .	42,3	10	7,7	20	pro Stunde 3,35	0,0013
,, II	16,3	10	7,7	20	pro Stunde 1,54	0,0008
	ı	1	1		ın 2 Stunden	

¹ MATHEWS u WALKER, 1 c

² DIXON u. TUNNICLIFFE: Proc Roy Soc London 94, 266 1923

geht, wie groß der Einfluß des Reinigens auf die Oxydationsgeschwindigkeit ist. Die Tabelle beginnt mit den besten bisher ausgeführten Versuchen, namlich mit denen von MATHEWS und WALKER¹ und von DIXON und TUNNICLIFFE², die für den Quotienten Kubikmillimeter $Milligramm \times Minuten$ den Wert 0,1-0,2 bei Zimmertemperatur fanden Unser Rohcystein gab bei 37° Werte von 0,2-0.4, also dieselbe Großenordnung Durch die Behandlung mit Bariumsulfid sinkt der Wert des Quotienten (Praparate I) auf etwa 0,01 und durch das darauffolgende Umkristallisieren (Praparate II) bis auf etwa 0,001 bestes Praparat oxydiert sich 100 mal langsamer als die Praparate von Mathews und Walker und 250 mal langsamer als das Praparat von Dixon und Tunnicliffe — Sehr anschaulich kann man dies Ergebnis auch so ausdrücken. die Zeit, die zur Oxydation der halben m Losung befindlichen Cysteinmenge erforderlich ist, beträgt nach MATHEWS und WALKER sowie DIXON und TUNNICLIFFE einige Stunden, für unser reinstes Praparat 14 Tage.

Was man also bisher als "Autoxydation" des Cysteins bezeichnet hat, ist — zum mindesten zu 99% — nichts anderes gewesen als eine Oxydationskatalyse durch Verunreinigungen

IX. Die Reaktionsfähigkeit der Cystein-Eisenverbindung

bestimmen wir indem wir zu einer gereinigten Cysteinlosung Eisen in Form von Eisenchlorid setzen und die Oxydationsgeschwindigkeit vor und nach dem Eisenzusatz ermitteln. Der Quotient

cmm verbrauchten Sauerstotts vor dem Zusatz — cmm verbrauchten Sauerstotfs nach dem Zusatz mg zugesetzten Eisens - Minuten

der mit $n_{\rm Fe}$ bezeichnet werde, gibt dann ein Mindestmaß für die Reaktionsfahigkeit der Komplexverbindung

Einige Versuche aus denen $n_{\rm fe}$ berechnet werden kann sind in Tabelle 4 zusammengestellt. Aus ihnen erkennen wir die enorme Reaktionsfahigkeit der Komplexverbindung. In wenigen Sekunden reagiert die gesamte jeweils zugesetzte Eisenmenge

Wir erkennen weiterhin, daß ¹ 10000 mg Eisen noch eine sehr bequem meßbare Wirkung hervorrutt. Einige ¹, 100000 mg Eisen einem Volumen von 10 ccm zugesetzt konnen also mittels der Cysteinkatalyse nachgewiesen werden was — soviel mit bekannt ist — mit keiner der gewohnlichen analytischen Methoden moglich ist. Es hat deshalb keinen Sinn, eine Cysteinlosung die mit Rhodan keine Rotfarbung gibt, als "einwandfrei eisenfrei" zu bezeichnen

¹ MATHEWS U WALKER, 1 c.

² Dixon u. Tunnicliffe Proc. Roy. Soc. London 94, 266 1923.

³ Vgl. E. Abderhalden: Arch f. d. ges. Physiol 198, 125, 1923.

Tabelle 4 1 mg Fen verbraucht beim Übergang in Fem 100 cmm Sauerstoff.

Nr.	Cystem- chlor- hydrat mg	Flussigkeits- volumen, in dem das Cystein gelost war ccm	p _H	Temperatur bei der Oxydations- messung	Sauerstoff- verbrauch cmm	$n_{ m Fe}$
1	66, 8	10	7,7	20	ohne Fe-Zusatz 21,7 in 60 Minuten + 0,0005 mg Fe 83,0 in 60 Minuten	2000
2	26,6	10	7,7	20	ohne Fe-Zusatz 6,I in 60 Minuten + 0,00017 mg Fe 22,7 in 60 Minuten	1600
3	24 ,8	10	7,7	20	ohne Fe-Zusatz 3,7 in 60 Minuten + 0,0001 mg Fe 11,2 in 60 Minuten	1300
4	42,3	10	7,7	20	ohne Fe-Zusatz 3,4 in 60 Minuten + 0,0002 mg Fe 25,3 in 60 Minuten	1800

Naturlich hangt die Beschleunigung, die ein bestimmter Eisenzusatz zur Folge hat, ganz von der Reinheit des Cysteinpraparates ab, und es ist deshalb nicht sachgemaß, eine Beziehung zwischen Oxydationsbeschleunigung und Konzentration des zugesetzten Eisens zu suchen Folgen wir aber hierin Mathews und Walker, so finden wir beispielsweise (Versuch 4 der Tabelle), daß die Oxydationsgeschwindigkeit durch einen Eisenzusatz von 3,6 10^{-7} Molen Fe pro Liter auf das Siebenfache ansteigt Viel geringer war die Oxydationsbeschleunigung in den Versuchen von Mathews und Walker — eben weil ihre Praparate unreiner waren —, indem ein Eisenzusatz von 10^{-5} Molen Fe pro Liter die Oxydationsgeschwindigkeit nur verdoppelte¹

X. Die chemische Natur der Verunreinigungen,

die in den Praparaten anderer Forscher waren, anzugeben, ist naturlich unmöglich. Wenn aber, was anzunehmen ist, Mathews und Walker sowie Dixon und Tunnicliffe analysenreine Praparate in Handen gehabt haben, so konnen die fraglichen Verunreinigungen nicht wohl etwas anderes gewesen sein als Schwermetalle Bedenkt man, daß

¹ Mathews u Walker, l. c, S. 299ff.

das destillierte Wasser des Laboratoriums vielfach Kupfer enthalt, daß Gläser Eisen und Mangan abgeben, und daß in keiner der zitierten Arbeiten Vorsichtsmaßregeln in dieser Hinsicht mitgeteilt werden, so kann man fast mit Sicherheit sagen, daß die bisher beschriebenen Präparate mit Metall verunreinigt waren

Die Verunreinigung meiner eigenen Praparate dagegen kann ich angeben Sie war immer und ausschließlich Eisen. Hatte ich namlich ein unreineres, sich relativ schnell oxydierendes Praparat, so konnte ich aus der Oxydationsgeschwindigkeit und dem Werte von $n_{\rm Fe}$ berechnen, wieviel Eisen das Praparat enthalten mußte unter der Voraussetzung, daß Eisen allein die wirksame Verunreinigung war Tat ich das und bestimmte dann das Eisen in der Asche des Praparates, so war die Übereinstimmung ausgezeichnet.

XI. Zusammenfassung der Ergebnisse.

- 1. Durch Reinigung des Cysteins erhalt man Praparate, die sich 250- bis 100 mal so langsam oxydieren als die in der Literatur beschriebenen. Was bisher als "Autoxydation" des Cysteins beschrieben worden ist, war zum mindesten zu 99% nichts anderes als eine Oxydationskatalyse durch Verunreinigungen
- 2. Mit Hilfe der Cysteinkatalyse konnen Eisenmengen nachgewiesen werden, die mit den gewohnlichen analytisch-chemischen Methoden nicht mehr erkennbar sind
- 3 Die Hemmung der Cysteinoxydation durch Blausaure war der einzige Fall, in dem Blausaure die Oxydation eines metallfreien Systems antikatalytisch zu hemmen schien¹ Auch dieser Fall ist nunmehr als Eisenkatalyse erkannt

¹ Vgl hierzu die Arbeiten, die E ABDERHALDEN über die Zellatmung geschrieben hat (Arch f d ges Physiol. 197 bis 199, 1922 23) Ihr Inhalt wird durch die vorliegende Untersuchung widerlegt Dasselbe gilt von den Betrachtungen H. Wielands (Oppenheimers Handb d Biochemie, 2 Aufl., II. 252 1923) über die Oxydation des Cysteins und die Hemmung der Oxydation durch Blausaure

Über die Grundlagen der Wielandschen Atmungstheorie.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 19 September 1923)

I.

Nach einem Versuch von Wieland verlauft die Oxydation des Kohlenoxyds nicht nach der Gleichung

$$CO + \frac{1}{2}O_2 = CO_2$$

sondern nach den Gleichungen

$$CO + H_2O = HCOOH$$
 (Hydratation)
 $HCOOH + \frac{1}{2}O_2 = CO_2 + H_2O$. (Dehydrierung)

Diesen Fall betrachtet Wieland als Beispiel der allgemeinen Regel, daß die Oxydation der Kohlenstoffverbindungen durch Abgabe von Wasserstoff, nicht durch Aufnahme von Sauerstoff erfolge¹.

Ist die Verallgemeinerung erlaubt, so ist die Sauerstoffatmung eine Folge von Hydratationen und Dehydrierungen, und zwar, wenn man die Bilanz ins Auge faßt, von Dehydrierungen durch molekularen Sauerstoff. Dann beschrankt sich das Problem der Atmung auf die Frage in welcher Weise katalysiert die Zellsubstanz die Dehydrierung?

Hier bestehen zunachst, welches auch der Mechanismus der Katalyse sein mag, drei Moglichkeiten. es kann der Wasserstoff der organischen Molekule durch die Zellsubstanz aktiviert werden, es kann der molekulare Sauerstoff aktiviert werden, oder es kann beides zugleich geschehen Wieland entscheidet sich für die erste Moglichkeit, nimmt also an, daß es der Wasserstoff ist, der durch die Zellsubstanz aktiviert werde, und zwar ausschließlich der Wasserstoff, während der Sauerstoff als solcher — als molekularer Sauerstoff — mit dem Wasserstoff reagiere Diese Annahme ist der Inhalt der Wielandschen Atmungstheorie².

¹ Wieland, H.: Ber d deutsch. chem. Ges. 45, 484, 679, 685, 2606 1912; 46, 3327 1913; 47, 2085. 1914; 54, 2353. 1921.

² Derselbe, ebendaselbst 55, 3639. 1922; Ergebn. d Physiol 20, 477. 1922; Oppenheimers Handb d. Biochem, 2. Aufl., 2, 252 1923.

Sucht man nach chemischen Analogien, so verweist Wieland auf die Palladiumkatalysen. Palladiummetall¹ vermag organischen Molekulen Wasserstoff zu entziehen und den aufgenommenen Wasserstoff so weit zu aktivieren, daß er bei niedriger Temperatur mit molekularem Sauerstoff reagiert. Doch ist es Wieland nicht gelungen, in der Zelle eine Substanz von der wasserstoffaktivierenden Eigenschaft des Palladiummetalls aufzufinden, und hierin lag von vornherein das Unbefriedigende seiner Theorie Denn die Einführung der wasserstoffaktivierenden Fermente war nur ein umschreibender Ausdruck für die Annahme, daß der Wasserstoff durch die Zelle aktiviert werde.

П.

Eine andere Theorie der Atmung hat der Verfasser entwickelt². Nach ihr ist der Katalysator der Atmung das Eisen, ein Element, das in kleinen Mengen in jeder Zelle als lebenswichtiger Bestandteil vorkommt. Eisen, der Zellsubstanz oder einfachen chemischen Systemen zugesetzt, vermag die Reaktion zwischen molekularem Sauerstoff und organischen Molekulen zu katalysieren, wobei Geschwindigkeiten der Oxydation beobachtet werden, die im Vergleich zur Menge des zugesetzten Eisens außerordentlich groß sind. In der Tat genugt der minimale Eisengehalt der Zelle, um den Sauerstoffverbrauch intensiv atmender Zellen zu erklaren.

Was den Mechanismus der Eisenkatalysen anbetrifft so ist ei zwar von Fall zu Fall verschieden, insoweit aber immer gleich als eine niedrige Oxydationsstufe des Eisens mit dem Oxydationsmittel die hierbei entstehende hohere Oxydationsstufe mit dem Substrat der Oxydation reagiert wobei sich die niedrige Oxydationsstufe des Eisens zur uckbildet

Das Oxydationsmittel der Atmung ist der molekulare Sauerstoff die Primarreaktion der Atmung die Reaktion zwischen molekularem Sauerstoff und Eisen und nur in dieser Reaktion nicht mit den organischen Molekulen vermag der molekulare Sauerstoff in der Zelle zu reagieren. Binden wir das Eisen der Zelle durch Blausaure so hort die Sauerstoffabsorption auf obwohl Blausaure weder mit dem molekularen Sanerstoff noch mit den organischen Molekulen reagiert und ihre wirksame Menge auch gar nicht ausreichen wurde um diese beiden Reaktionsteilnehmer in nennenswertem Betrage zu verandern

III.

Ein Vergleich beider Theorien lehrt, daß sie, was die Reaktionsweise des molekularen Sauerstoffs anbetrifft, in unvereinbarem Gegensatz

¹ Wieland, H.: Chem Ber 47, 2085. 1914.

² Warburg, O: diese Zeitschr 119, 134, 1921, 136, 266 1923; Zeitschr. f. Elektrochem. 1922, S. 70.

stehen Nach der ersten Theorie reagiert der molekulare Sauerstoff direkt mit dem Wasserstoff der organischen Molekule, nach der zweiten Theorie ausschließlich mit dem Eisen Die erste Theorie sieht in der Aktivierung des Wasserstoffs die wesentliche Wirkung der Zellsubstanz, die zweite Theorie laßt die Frage, ob neben dem Sauerstoff¹ auch Wasserstoff aktiviert werde, als ungeklart beiseite

Da es für die Entwicklung eines Gebietes schadlich ist, wenn zwei sich gegenseitig ausschließende Theorien nebeneinander bestehen, so wird man versuchen, eine Entscheidung zugunsten der einen oder der anderen Theorie herbeizuführen Von diesem Gesichtspunkte aus habe ich es unternommen, den Gedankengang der Wielandschen Theorie nachzuprufen und werde im folgenden zeigen, daß Wielands Schlüsse nicht nur nicht bindend, sondern, soviel ich sehe, unrichtig sind.

IV.

Essigbakterien katalysieren die Reaktion zwischen Athylalkohol und molekularem Sauerstoff zu Essigsaure, ein Vorgang, dessen Bilanzgleichung lautet.

 $C_2H_6O + O_2 = C_2H_4O_2 + H_2O$ (1)

Wieland fand², daß der molekulare Sauerstoff ersetzt werden kann durch Chinon oder Methylenblau. Bezeichnen wir Chinon mit Ch. Methylenblau mit M, so haben wir an Stelle von (1) die Bilanz-Gleichungen.

 $C_2H_6O + H_2O + 2 Ch = C_2H_4O_2 + 2 (Ch H_2),$ $C_2H_6O + H_2O + 2 M = C_2H_4O_2 + 2 (MH_2)$

Platinschwarz katalysiert die Reaktion zwischen Athylalkohol und molekularem Sauerstoff zu Essigsaure Wieland fand³, daß auch hier der molekulare Sauerstoff ersetzt werden kann durch Chinon oder Methylenblau

Aus diesen Versuchen zieht Wieland den Schluß, daß durch den Katalysator — die Zellsubstanz oder das Platin — der Wasserstoft des Athylalkohols aktiviert werde, nicht aber das Oxydationsmittel, weder das Methylenblau, noch das Chinon, noch — was das Wichtigste ist — der molekulare Sauerstoff. Beispielsweise schreibt er

"Die katalytische Oxydation von Alkohol durch Platin, die zuerst von Schon-BEIN beobachtet worden ist, geschieht nicht durch Sauerstoffaktivierung Es

¹ Unter "Aktivierung" des Sauerstoffs verstehen wir alle Vorgänge, in denen aus molekularem Sauerstoff und einem anderen Stoff ein Oxydationsmittel entsteht, das schneller reagiert als molekularer Sauerstoff. Das Oxydationspotential bleibt hier ganz außer Betracht.

² Wieland, H.: Chem. Ber. 46, 3327. 1913.

³ Derselbe: Ebendaselbst 45, 484. 1912.

⁴ Derselbe: Oppenheimers Handb d. Biochem., 2. Aufl., 2, 252 1923.

ist der Wasserstoff des Alkohols, der durch den Katalysator reaktionsfahig gemacht wird, und der in diesem Zustande den molekularen Sauerstoff über die Phase des Hydroperoxyds zu Wasser hydriert. Beweis Die Reaktion erfolgt in gleicher Weise ohne Gegenwart von Sauerstoff, wenn statt seiner ein anderer Wasserstoffakzeptor verwendet wird, z.B. Chinon oder Methylenblau."

Zunachst ist zu bemerken, daß wir es mit Oberflachenreaktionen zu tun haben, im Modellversuch mit Alkohol, der an Platin gebunden ist, und mit den Oxydationsmitteln, Methylenblau, Chinon oder Sauerstoff, die an Platin gebunden sind. Alle diese Stoffe werden durch die Bindung an den Katalysator verändert, und man kann, wenn man im Sinne Wielands an das Problem herangeht, nur fragen. Welche Veranderung ist für den Eintritt der Reaktion wesentlicher, die Veranderung des Alkohols oder die Veränderung der Oxydationsmittel? Wieland antwortet: die Veranderung des Alkohols, offenbar indem er den Umstand für beweisend halt, daß drei durchaus verschiedene Oxydationsmittel dasselbe Endprodukt der Oxydation, die Essigsaure, liefern

Dieser Schluß erscheint in keiner Weise bindend. Stellen wir uns auf den entgegengesetzten Standpunkt und betrachten als die wesentliche Wirkung des Katalysators die Veranderung der Oxydationsmittel, so haben wir drei verschiedene Oxydationsmittel, die die Hydroxylgruppe des Alkohols zur Carboxylgruppe oxydieren, die schwerer oxydierbare CH₃-Gruppe jedoch nicht angreifen Beispiele, daß verschiedene Oxydationsmittel ein organisches Molekul zu demselben Endprodukt oxydieren — und zwar in homogener Losung wo von einer Aktivierung des organischen Molekuls keine Rede sem kann — sind in so großer Zahl bekannt, daß die zweite Erklarung der ersten zum mindesten nicht unterlegen ist

Dies vorausgeschickt fragt es sich ob wir über die Veranderung der Reaktionsteilnehmer durch den Katalysator in den zur Diskussion stehenden Fallen irgend etwas aussagen konnen was über das Hypothetische hinausgeht. Diese Frage ist zu bejahen für den Fall daß der Katalysator Platin das Oxydationsmittel Sauerstoff ist

Wir wissen, daß Platin molekularen Sauerstoff nicht nur durch unspezifische Oberflachenkrafte bindet sondern, wie das elektromotorische Verhalten von Platin in Sauerstoff zeigt durch sehr erhebliche chemische Krafte Hierbei wird der Sauerstoff aktiviert mit Sauerstoff behandeltes Platin zeigt Superoxydreaktionen. Bedenkt man dies, so wird man gerade den Schluß, auf den Wielands Beweisfuhrung zielt, verwerfen mussen Oxydieren wir Alkohol mit Sauerstoff an Platin, so ist es nicht der molekulare Sauerstoff, sondern der Sauerstoff eines

¹ Engler u. L. Wohler: Zeitschr. f. anorgan. Chem. 29, 1. 1902; L. Wöhler, Chem. Ber. 36, 3475. 1903.

Platinoxyds oder Superoxyds, der mit dem Alkohol reagiert, eine Auffassung. die in keiner Weise durch die Tatsache beruhrt wird, daß wir den Alkohol auch mit Chinon oder Methylenblau oxydieren können.

Die Nachprüfung des Wielandschen Gedankenganges an dem Beispiel der Platinkatalyse zeigt, wie wenig bindend, ja wie willkürlich seine Schlusse sind Insbesondere ist die sauerstofflose Oxydation kein Argument, das irgend etwas aussagt über die Reaktionsweise des molekularen Sauerstoffs, weder im Fall der Platinkatalyse, noch in einem anderen Fall

V.

Muskelgewebe katalysiert die Reaktion zwischen molekularem Sauerstoff und Bernsteinsaure zu Fumarsaure Thunberg fand¹, daß der molekulare Sauerstoff ersetzt werden kann durch Methylenblau, wobei als Reduktionsprodukt an Stelle des Wassers Leucomethylenblau erscheint, für Wieland ein Beweis, daß der molekulare Sauerstoff durch Muskelgewebe nicht aktiviert wird. In diesem Fall jedoch liegt ein Versuch¹ vor, der Wielands Deutung ausschließt

Bringt man namlich in die Muskelsubstanz eine kleine Menge Blausaure, so wird zwar die Oxydation durch molekularen Sauerstoff, nicht aber die Oxydation durch Methylenblau gehemmt. Folgen wir der Deutung Wielands, so haben wir in dem blausaurehaltigen Gewebe, da Methylenblau reduziert wird, aktiven Wasserstoff. Wir haben in dem blausaurehaltigen Gewebe, wenn wir es mit Sauerstoff sattigen, außerdem molekularen Sauerstoff, so daß alle Bedingungen zum Eintritt der Wielandschen Reaktion gegeben sind. Indessen findet sich, daß eine Reaktion nicht eintritt, Bernsteinsaure in blausaurehaltigem Gewebe ist gegenüber Sauerstoff beständig. Dies beweist — soweit es Beweise in der Naturwissenschaft gibt — daß Wielands Deutung falsch ist.

Dabei liegt die richtige Deutung auf der Hand Blausaure bindet das Eisen und verhindert damit die Aufnahme des molekularen Sauerstoffs Sie verhindert aber nicht die Oxydation durch Methylenblau, weil dieser Vorgang mit Eisen nichts zu tun hat Methylenblau, Chinon und ahnliche Korper verhalten sich in der Zelle nicht wie molekularer Sauerstoff, sondern wie molekularer Sauerstoff + Eisen, d. h wie aktivierter Sauerstoff.

VI.

Die fundamentale Tatsache, daß Blausaure die Atmung hemmt, ist im allgemeinen sowohl als auch mit Hinblick auf die sauerstofflose

¹ THUNBERG, T. Skand. Arch f. Physiol. 35, 163 1917; vgl. dazu auch C. L. Evans, Cyanide Anoxaemia, Journ of Physiol. 53, 17, 1919.

Oxydation der Wielandschen Atmungstheorie ungunstig Wieland außert nun neuerdings die Auffassung¹, die Wirkung der Blausaure auf die Atmung sei etwas Sekundares. Blausaure hemme nicht das Atmungsferment, sondern die Katalase So komme es zu einer Anhaufung von Wasserstoffsuperoxyd in der Zelle und schließlich zu einer Vergiftung des Atmungsferments

Niemand, der die Wirkung der Blausaure auf die Atmung gesehen hat, kann diese Theorie in Erwagung ziehen Die Wirkung der Blausaure setzt sofort in dem durch die Blausaurekonzentration gegebenen Maße ein, sie nimmt mit der Zeit nicht zu, und sie ist bei Zimmeitemperatur vollkommen reversibel Ware Wielands Auffassung richtig, so würde die Wirkung der Blausaure bei konstanter Blausaurekonzentration mit der Zeit zunehmen und sie ware irreversibel Sie waie ferner nicht bestimmt durch die Konzentration der Blausaure sondern außerdem abhangig von dem Flussigkeitsvolumen, in dem wir die Zellen suspendieren Denn lebende Zellen sind für Wasserstoffsuperoxyd permeabel Niemals ist der Austritt von Wasserstoffsuperoxyd auseiner blausaurehaltigen lebenden Zelle nachgewiesen worden.

Die Theorie geht aus von der ersten unbewiesenen Annahme Wasserstoffsuperoxyd sei ein Zwischenprodukt der Atmung, von der zweiten unbewiesenen Annahme etwa gebildetes Wasserstoffsuperoxyd konne im Atmungsprozeß nicht reduziert werden und von einer dritten unbewiesenen Annahme über die Rolle der Katalasen. Da es keinen Versuch gibt der die Theorie begrundet und keine Konsequenz der Theorie, die zutrifft so soll sie in der Folge nicht mehr berucksichtigt werden?

WIELAND, H. Chem. Ber. 55, 3639, 1922. Ergebn. d. Physiol. 20, 477, 1922.
 Oppenheimers Handb. d. Biochem. 2, Aufl., 2, 252, 1923.

² Zusatz beim Neudruck Der letzte Passus hat in einer Zeit die auch da voes um die Wahrheit geht, Kompromisse wunscht Entrustung hervorgerüten Es geht klar aus der Stelle, an der der inkrimmerte Passus steht hervor da o er sich nicht auf alle Theorien von Willand bezieht sondern nur auf die Theorie der Blausaurewirkung. Diese Theorie hat man seitdem allgemein fellen gelassen, so daß erreicht wurde, was beabsichtigt war

Über die Aktivierung stickstoffhaltiger Kohlen durch Eisen.

Von

Otto Warburg und Walter Brefeld.

(Eingegangen am 9. Januar 1924.)

Mit 3 Abbildungen.

Die vorliegende Arbeit¹ erbringt den Nachweis, daß die Oxydation der Aminosauren an Blutkohle eine Eisenkatalyse ist, und bestatigt damit die fruher gegebene Theorie des Kohlemodells²

Einteilung.

- I Vorbemerkung über das Kohlemodell.
- II. Maß der katalytischen Wirkung
- III Vergleich des Adsorptionsvermogens verschiedener Kohlen.
- IV. Ausgangspunkt der Untersuchung
 - V. Zuckerkohle
- VI. Sılıcatzuckerkohle
- VII Aktivierung der Silicatzuckerkohle
- VIII Haminkohle
 - IX Kohle aus Anılınfarbstoffen
 - X. Aktivierung durch Eisen
 - XI Inaktivierung des Eisens durch Blausaure
- XII. Reaktionsfahigkeit des Eisens
- XIII. Bau der Blutkohle
- XIV Experimenteller Teil

I. Vorbemerkung über das Kohlemodell.

Die Oxydation der Aminosauren an Blutkohle ist unvollstandig Cystin hefert Kohlensaure, Ammoniak und Schwefelsaure, jedoch nur 20% Kohlensaure, 30% Ammoniak und 10% Schwefelsaure der bei totaler Verbrennung entstehenden Mengen, und nimmt nur 30% des fur totale Verbrennung berechneten Sauerstoffs auf. Leucin verbraucht 17% des für totale Verbrennung berechneten Sauerstoffs und liefert 17% Kohlensaure und 74% Ammoniak

² Warburg, O · Physikalische Chemie der Zellatmung, diese Zeitschr. 119,

134, 1921,

¹ Zur Ausfuhrung dieser Arbeit wurden uns Mittel aus der Hoshi-Stiftung zur Verfügung gestellt. Dem Japanausschuß der deutschen Notgemeinschaft sprechen wir auch hier unseren Dank aus.

Bei der Oxydation des Leucins an Blutkohle entsteht, wie bei der Oxydation des Leucins durch Wasserstoffsuperoxyd¹, Valeraldehyd, dessen Geruch sich bald nach dem Mischen von Leucinlosungen mit Kohle bemerkbar macht. Valeraldehyd seinerseits oxydiert sich weiter an Blutkohle

Ammosauren, in denen die Aminogruppe an ein tertiares Kohlenstoffatom gebunden ist, werden an Blutkohle sehr viel langsamer oxydiert als primare und sekundare Aminosauren² Es ist bemerkenswert, daß tertiare Aminosauren auch von Wasserstoffsuperoxyd² sehr viel langsamer angegriffen werden als primare und sekundare.

II. Maß der katalytischen Wirkung.

Zur Prüfung unserer Kohlepraparate benutzen wir Leucin, und zwar Kahlbaumsche d. l-Isobutylaminoessigsaure, die aus heißem Wasser umkristallisiert wird. In 10 ccm einer n/20 (0,65 proz.) Leucinlösung tragen wir — je nach der Wirksamkeit der Kohlepraparate — 20—400 mg Kohle ein. sattigen mit atmospharischer Luft und schutteln bei 38° im Thermostaten. Die Druckanderung am angeschlossenen Barcroftmanometer, die von 20 zu 20 Minuten eine Stunde lang abgelesen wird, ergibt, da ein Einsatz mit Alkali die Kohlensaure absorbiert, die Geschwindigkeit der Oxydation. Hierbei sind die Kohlemengen und die Versuchszeiten so gewählt, daß sich die Leucinkonzentration weder durch die Adsorption noch durch den chemischen Umsatz erheblich andert. Was beobachtet wird, ist also die Wirkung von Kohle, die im Gleichgewicht steht mit einer ungefahr n 20 Leucinlösung und mit Sauerstoff vom Drucke feuchter atmospharischer Luft

Den beobachteten Sauerstoffverbrauch reduzieren wir auf die Gewichtseinheit Kohle und die Zeiteinheit, indem wir als Einheiten das Kubikmillimeter Sauerstoff, das Milligramm Kohle und die Stunde benutzen. Wir bilden also den Quotienten

cmm verbrauchten Sauerstoffs

mg Kohle × Stunden

bezeichnen ihn mit Q und messen durch ihn die katalytische Wirksamkeit unserer Kohlepraparate

III. Vergleich des Adsorptionsvermögens.

In eine n/20 Leucinlosung tragen wir so viel Kohle ein, daß eine 2 proz $\,$ Kohlesuspension entsteht schütteln 5 Minuten bei etwa 10 o

Über den Abbau von Ammosauren durch Wasserstoffsuperoxyd vgl. C. Neuberg: Beitr. z chem. Physiol. u. Pathol. 2, 238, 1902; diese Zeitschr. 20, 531, 1909.
 Dakin: Journ. of biol. Chem. 4, 63, 1909.

² Negelein, E.: diese Zeitschr. 142, 493. 1923.

und ermitteln die aus der Losung durch Adsorption herausgenommene Leucinmenge titrimetrisch nach Sorensen¹. Die Zeit von 5 Minuten genügt zur Einstellung des Adsorptionsgleichgewichtes und ist andererseits so kurz, daß der chemische Umsatz die Adsorptionsmessung nicht stort

Die prozentische Abnahme des Leucintiters gibt einen für unsere Zwecke ausreichenden Maßstab des Adsorptionsvermogens, doch muß man bedenken, daß diese Abnahmen nicht im Verhaltnis der Adsorptionskonstanten stehen, weil die Endkonzentrationen an Leucin nicht gleich sind

IV. Der Ausgangspunkt der Untersuchung.

Wir tragen in 100 ccm einer n/20 Leucinlösung 2 g Blutkohle ein und messen die Adsorption des Leucins durch Formoltitration. Wir wiederholen den Versuch mit dem Unterschiede, daß wir der Leucinlösung $^{1}/_{20000}$ bis $^{1}/_{20000}$ Mol. Blausaure pro Liter zusetzen und finden, daß in beiden Fallen die gleiche Menge Leucin adsorbiert wird. Gleichwohl hemmt Blausaure die Oxydation des Leucins, und zwar n/2000 Blausaure fast vollstandig

Titrieren wir bei dem Versuche nicht nur das Leucin, sondern auch die Blausaure — was mit Silbernitrat sehr genau moglich ist —, so erhalten wir ein Bild von den an der Oberflache herrschenden Verhaltnissen im Zustande der Blausaurehemmung Wir erfahren, daß I Mol Blausaure, neben 1000 Mol Leucin an der Kohle adsorbiert, die Oxydation des Leucins merklich verlangsamt, 1 Mol Blausaure, neben 100 Mol Leucin an der Kohle adsorbiert, die Oxydation des Leucins fast vollstandig hemmt

Dieser einfache Versuch² erlaubt den wichtigen Schluß, daß nur ein kleiner Teil der Kohleoberflache katalytisch wirksam ist. Denn indem Blausaure einen kleinen Teil der Kohleoberflache bedeckt, inaktiviert sie die gesamte Oberflache Leucin, an dem Hauptteil der Oberflache adsorbiert, ist gegenüber Sauerstoff bestandig, ein Resultat, das unwiderleglich erscheint und das den Gang unserer Untersuchung bestimmt hat. Wir haben uns gesagt, daß die Oberflache der Blutkohle aus einer adsorbierenden Grundsubstanz besteht, die katalytisch unwirksam ist, und aus einer in sie eingelagerten Substanz, die katalytisch wirksam ist, und haben uns zunächst die Aufgabe gestellt, einen derartigen Katalysator — eine "kunstliche Blutkohle" — aus einheitlichen Stoffen in übersichtlichen Schritten aufzubauen

¹ Sorensen, S. P. L. diese Zeitschr. 7, 45, 1908.

² Warburg, O.: Über die antikatalytische Wirkung der Blausaure, diese Zeitschr. 136, 266 1923.

V. Zuckerkohle.

Nach dem Gesagten kann ein homogenes, in allen Teilen gleichartiges Adsorbens nicht die Eigenschaften der Blutkohle besitzen. Ein homogenes Adsorbens erhalt man, wenn man reinen Rohrzucker unter Zusatz von Kaliumcarbonat in einen glühenden Tiegel eintragt etwa eine Stunde lang erhitzt und dann mit Salzsaure und Wasser extrahiert

Zuckerkohle, auf die beschriebene Art hergestellt, nimmt bei der Adsorptionsprobe 17% des Leucins aus der Losung heraus. Blutkohle unter sonst gleichen Bedingungen 30%. Zuckerkohle adsorbiert also recht gut, wenn auch schlechter als Blutkohle.

Zuckerkohle ist autoxydabel und aktiviert molekularen Sauerstoff. Da Aminosauren von aktiviertem Sauerstoff leicht angegriffen werden, so übertragt Zuckerkohle auf die an ihrer Oberflache adsorbierten Aminosauren Sauerstoff Hierbei erscheint in der umgebenden Flussigkeit Wasserstoffsuperoxyd, ein Reaktionsprodukt, das bei der Oxydation der Aminosauren durch Blutkohle nicht oder wenigstens nicht im nachweisbaren Mengen auftritt. Die katalytische Wirksamkeit der Zuckerkohle ist geringer als die der Blutkohle, aber von derselben Großenordnung¹

Die katalytische Wirksamkeit der Zuckerkohle wird durch chemisch indifferente Stoffe — Alkohole. Urethane — gehemmt, um so starker, je starker diese Stoffe adsorbiert werden Gegen chemisch indifferente Stoffe also verhalt sich die Zuckerkohle wie Blutkohle oder auch wie die lebendige Substanz, und wollte man nur das Zusammenspiel unspezifischer Oberflachenkräfte und irgendwelcher chemischer Krafte nachahmen wie es der lebendigen Substanz eigentumlich ist so ware das System Zuckerkohle-Aminosaure ein brauchbares Modell. Mit Sauerstoff gesattigte Zuckerkohle mag man sich vorstellen als eine peroxydattige Verbindung des Kohlenstoffs an die die Aminosauren durch Oberflachenkrafte angelagert und von der sie durch chemisch indifferente Stoffe verdrangt werden

Doch tehlt hier die spezitische Reaktion auf Blausaure Eine n 1000 Blausaure die Blutkohle sowohl als auch die lebendige Substanz inaktiviert, laßt die Wirksamkeit der Zuckerkohle intakt. Wir mussen daraus schließen daß die in der Zuckerkohle wirkenden chemischen Krafte anderer Art sind als die in der Blutkohle oder der lebendigen Substanz wirkenden.

¹ Zusatz beim Neudruck E K RIDEAL hat meme Versuche mit Kohle nachgepruft und bestätigt Doch ist sein Satz ein Irrtum: "Warburg was of the opinion that the catalytically active areas in charcoal consisted of iron-carbon-nitrogen complexes neither carbon nor carbon admixed with iron possessing any sensible catalytic activity." (Journ. Chemical Soc. 1926, p 1813).

VI. Silicatzuckerkohle.

Wurde der Kohlenstoff der Blutkohle, wie der Kohlenstoff der Zuckerkohle, katalytisch wirken, so ware, was auch sonst noch an der Blutkohle vor sich gehen mag, die Wirkung der Blausaure unverstandlich. Denn immer mußte ein durch Blausaure nicht hemmbarer Rest, eben die katalytische Wirkung des Kohlenstoffs, übrig bleiben. Da dies nicht geschieht, so ist zu untersuchen, wodurch sich der Kohlenstoff der Blutkohle von dem Kohlenstoff der Zuckerkohle unterscheidet

Es liegt nahe, hier an die anorganischen Stoffe zu denken, die die Technik bei der Verkohlung des Blutes zusetzt, in erster Linie an Kieselsaure, von der Mercksche Blutkohle etwa 10% enthalt. In der Tat, setzt man dem Zucker bei der Verkohlung neben Kaliumcarbonat noch Kaliumsilicat zu und verfahrt weiter, wie bei der Darstellung der silicatfreien Zuckerkohle, so erhalt man eine kieselsaurehaltige Kohle, die die interessante und von uns gesuchte Eigenschaft besitzt, Aminosäuren zwar zu adsorbieren, jedoch nicht katalytisch zu wirken. Leucin, an der Oberfläche dieser Kohle adsorbiert, ist gegenüber Sauerstoff beständig.

Silicatzuckerkohle nimmt bei der Adsorptionsprobe 16% Leucin aus der Losung heraus, Zuckerkohle 17%, Blutkohle 30% Silicatzuckerkohle adsorbiert also schlechter als Blutkohle, aber ebensogut wie Zuckerkohle

Warum unter der Einwirkung des Silicats katalytisch unwirksamer Kohlenstoff entsteht, konnen wir nicht erklaren Zunachst glaubten wir, in der Silicatkohle sei der Kohlenstoff durch eine Kieselsaurehaut geschutzt. Doch war diese Annahme unrichtig, denn durch Abrauchen mit Flußsaure auf dem Wasserbade kann die Kieselsaure aus der Kohle entfernt werden, ohne daß sich die Eigenschaften des Kohlenstoffs andern, insbesondere ohne daß er katalytisch wirksam wird

Die Gewinnung der gut adsorbierenden, katalytisch unwirksamen Kohle war ein wesentlicher Schritt auf dem Wege zur Darstellung der kunstlichen Blutkohle Denn es war offenbar, daß wir hier die Grundsubstanz der Blutkohle in Handen hatten, die zu aktivieren nunmehr unsere weitere Aufgabe war

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Teil unter Ziffer $\,1\,$

VII. Aktivierung der Silicatzuckerkohle.

Daß die katalytisch wirksame Substanz der Blutkohle nur in kleinen Mengen in der Blutkohle enthalten ist, folgt aus dem Blausaureversuch, den wir an die Spitze des Ganzen gestellt haben. Sucht man nach einer derartigen Substanz, so richtet sich die Aufmerksamkeit auf das Eisen, das, aus dem Blutfarbstoff stammend, ein me fehlender Bestandteil der Blutkohle ist Seine Menge betragt einige Milligramm pro Gramm Kohle Bedenkt man, daß Eisen in vielen einfachen chemischen Systemen Oxydationen katalysiert, ferner, daß Blausäure leicht mit Eisen reagiert, so gewinnt der Gedanke, die katalytisch wirksame Substanz der Blutkohle sei eine Eisenverbindung, an Wahrscheinlichkeit. Gegen ihn spricht in keiner Weise die Tatsache, daß freie Eisenionen ohne Wirkung auf gelöste Aminosauren sind. Denn die chemischen Wirkungen der Elemente sind verschieden je nach der Form, in der sie vorliegen

Setzt man bei der Darstellung der Silicatzuckerkohle Eisensalz zu, so findet sich, daß die eisenhaltigen Kohlen katalytisch ebenso unwirksam sind wie die eisenfreien Kohlen Das Eisen in derartigen Kohlen ist durch Salzsaure nur zum Teil extrahierbar und liegt in ihnen wahrscheinlich als Eisensilicat vor

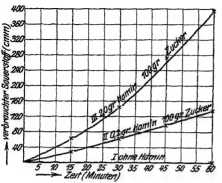
Wendet man andererseits das Silicatverfahren auf getrocknetes Blut an, so erhalt man immer wirksame Kohlen von den Eigenschaften der technischen Blutkohlen Man sieht daraus, daß nicht irgendem unbekanntes technisches Verfahren die gesuchten Eigenschaften hervorbringt, sondern Bestandteile des Blutes, und gibt man, trotz der geschilderten negativen Versuche mit Eisensalz, den Gedanken an das Eisen nicht auf, so ist zu überlegen, in welcher Form das Eisen im Blute vorliegt

Trager des Bluteisens ist der Blutfarbstoff, aus dem eine kristallsierte Pyrroleisenverbindung, das Nenckische Hamm gewonnen werden kann Hamm besitzt die Zusammensetzung $\mathrm{C}_{34}\mathrm{H}_{32}\mathrm{O}_4\mathrm{N}_4\mathrm{FeCl}$ und enthalt 8,5% Eisen Setzt man bei der Bereitung der Silicatzuckerkohle eine kleine Menge Hamin zu, so erhalt man in der Tat Kohlen von der katalytischen Wirksamkeit der Blutkohle, die außerdem die Eigenschaft der Blutkohle besitzen durch kleine Mengen Blausaure inaktiviert zu werden Damit war die Aufgabe eine kunstliche Blutkohle" aufzubauen, gelost

Eine graphische Darstellung mag die wichtigen Versuche veranschaulichen In den Abb 1 und 2 bedeuten die Abszissen die Versuchszeiten t in Minuten, die Ordinaten die zur Zeit t auf Leucin übertragenen Sauerstoffmengen in Kubikmillimetern. Für jeden dargestellten Versuch wurde die gleiche Menge Kohle, namlich 200 mg, und die gleiche Menge n/20 Leucinlosung, namlich 10 ccm, verwendet.

Abb. I zeigt das Verhalten der Silicatzuckerkohlen Die Kurve der ohne Hamin hergestellten Kohle (Kurve I) verlauft auf der Abszissenachse, zu keiner Zeit ist ein Verbrauch an Sauerstoff wahrnehmbar. Setzt man bei der Darstellung der Kohle auf 100 g Rohrzucker

0,2 g Hamm zu, so ist die entstehende Kohle (Kurve II) fast von der katalytischen Wirksamkeit der Merckschen Blutkohle, ihr Wirkungs-



quotient ist 0,7 gegenüber 1,0 für MERCKsche Blutkohle Em Zusatz von 2 g Hamin zu 100 g Rohrzucker bewirkt (Kurve III), daß die entstehende Kohle etwa dreimal wirksamer ist als technische Blutkohle

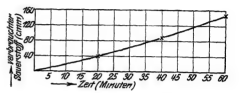


Abb 1 Je 200 mg Silicatzuckerkohle + 10 ccm n/20 Leucinlosung 38° Gasraum Luit

Abb 2 200 mg Mercksche Blutkohle + 10 ccm n/20 Leucinlosung 38° Gasraum Luft

Abb 2 zeigt das Verhalten der Merckschen Blutkohle Sie ist im gleichen Maßstab gezeichnet wie Abb 1, so daß die für gleiche Zeiten ausgezogenen Ordinaten beider Abbildungen im Verhaltnis der Wirkungsquotienten stehen

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Teil unter Ziffer 2

VIII. Häminkohle.

Die Aktivierung durch Hamin wachst mit steigenden Haminmengen, und zwar nicht proportional dem zugesetzten Hamin, sondern langsamer Die wirksamsten Kohlen, die man mit Hilfe von Hamin erhalt, sind Kohlen aus reinem Hamin.

Haminkohle stellen wir her durch Eintragen von Hamin in einen glühenden Porzellantiegel Wir extrahieren dann mit heißer Salzsaure und wiederholen das Glühen Der großte Teil des Hamineisens wird hierbei zu metallischem Eisen reduziert und geht bei der Extraktion mit Salzsaure aus der Kohle heraus. Es bleibt, mit einer Ausbeute von etwa 30% des Hamingewichtes, eine Kohle, die neben Kohlenstoff einige Prozente Stickstoff und einige Prozente Eisen enthalt

Haminkohle ist katalytisch sieben- bis zehnmal wirksamer als technische Blutkohle Gleichwohl adsorbiert sie außerordentlich schlecht, bei der Adsorptionsprobe nimmt sie nur 1—2% des Leucins aus der Lösung heraus, wahrend Blutkohle 30% herausnimmt. Haminkohle verhält sich also umgekehrt wie Silicatzuckerkohle. Silicatzuckerkohle adsorbiert gut und wirkt nicht, Haminkohle adsorbiert kaum und wirkt

sehr stark Auf adsorbiertes Leucin umgerechnet, ist Haminkohle 100-300mal wirksamer als technische Blutkohle

Fugen wir hinzu, daß Haminkohle durch n/1000 Blausaure maktiviert wird, so ist der Blausaureversuch, von dem wir ausgingen, vollkommen durchsichtig Da der Katalysator nur in kleiner Menge in der Grundsubstanz der Blutkohle enthalten ist und außerdem rund 20 mal schlechter adsorbiert als die Grundsubstanz, so maktiviert Blausaure die Blutkohle ohne nachweisbare Wirkung auf die Adsorption

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Te
ıl unter Zıffer $\,3\,$

IX. Kohlen aus Anilinfarbstoffen.

Wir haben bisher die Frage, worauf die große katalytische Wirksamkeit der Haminkohle beruht, offen gelassen. Um sie zu entscheiden, haben wir uns zunachst die Aufgabe gestellt, andere Stoffe zu finden, die Kohlen von der Wirksamkeit der Haminkohle liefern Hierbei brauchten wir auf die geringe katalytische Wirksamkeit des autoxydabeln Kohlenstoffs keine Rucksicht zu nehmen, da sie im Vergleich zur Wirksamkeit der Haminkohle klein ist Wirkt doch Haminkohle etwa 30mal starker als autoxydabler Kohlenstoff, und auf die adsorbierten Leucimmengen umgerechnet. 500mal starker So war es nicht mehr notwendig, mit Silicat zu verkohlen, sondern die zu prufenden Stoffe wurden einfach als solche oder mit etwas Kaliumcarbonat im Tiegel gegluht

Unter den Substanzen, die bei diesem Verfahren Kohlen lietern — alle fluchtigen Substanzen scheiden naturlich aus — sind zwei Klassen zu unterscheiden, solche, deren Kohlen stickstoffhaltig sind und solche, deren Kohlen es nicht sind. Nur die ersteien sind katalyptisch wirksam Reich an Stickstoff und besonders wirksam sind Kohlen aus gewissen Anilinfarbstoffen wie Indulinen Safraninen und komplizierteien Azokorpern. Aus kauflichen Farbstoffpraparaten hergestellt sind diese Kohlen sogar noch wirksamer als Haminkohle und besitzen wie die Haminkohle die Eigenschaft, durch in 1000 Blausaure inaktiviert zu werden

Tabelle 1 N-Gehalt der Fe-Gehalt der Wirkungs-Kohle aus Kohle Kohle quotient Q1 ٥, Hamin. 3,0 7-10 2,5 Indulin GRUBLER . 7,1 13.4 0.19 Safranin GRUBLER 10,2 18,2 0.13 Neutralrot GRUBLER. . 10.2 13.6 0.10 Bismarckbraun Grubler 13,8 0,15

 1 Q fur technische Blutkohle ist etwa gleich 1.

Einige Zahlen sind in Tabelle 1 zusammengestellt In der ersten Spalte steht der Name der Substanz, aus der die Kohle hergestellt wurde, in der zweiten der Stickstoffgehalt der Kohle, in der dritten der Wirkungsquotient Q, in der letzten Spalte der Eisengehalt der Kohlen

Was den Eisengehalt der Kohlen anbetrifft, so stammt das Eisen der Haminkohle aus dem Haminmolekul, das Eisen der ubrigen Kohlen aus Verunreinigungen der technischen Farbstoffpraparate Man erkennt aus der Tabelle, daß eine Vermehrung des Eisengehaltes von einigen Zehntel Prozenten auf einige Prozente jedenfalls keine Vermehrung der Wirkung bedingt, daß es sich also, wenn uberhaupt das Eisen fur die Wirkung wesentlich ist, um Mengen handelt, die um ½10% oder darunter liegen

Wahrend es schwer ist, aus Hamin eisenfreies Hamatoporphyrin zu gewinnen, ist es verhältnismaßig leicht, Anilinfarbstoffe herzustellen, deren Eisengehalt sehr klein ist. Wir beschrankten uns auf Versuche mit Bismarckbraun, dem am leichtesten zuganglichen Farbstoff der Tabelle, und untersuchten, ob Kohle aus Bismarckbraun, wenn man von einem reineren Farbstoff ausgeht, weniger wirksam ist als Kohle aus technischem Bismarckbraun

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Teil unter Ziffer 4

X. Aktivierung durch Eisen.

Um eisenarmes Bismarckbraun herzustellen, fallen wir, wenn die Diazotierung des m-Phenylendiamins beendigt ist, den Farbstoff nicht nach der technischen Vorschrift mit Natriumchlorid aus, sondern durch Einleiten von Salzsaure Auf diese Weise gewinnen wir Bismarckbraun, dessen Eisengehalt von der Großenordnung $^{1}/_{100}$ mg pro Gramm ist, und daraus Kohlen, deren Eisengehalt von der Großenordnung $^{1}/_{10}$ mg pro Gramm ist Es findet sich, daß diese Kohlen erheblich unwirksamer sind als die aus dem technischen Bismarckbraun hergestellten Kohlen, und was entscheidend ist, daß wir mit Hilfe von Eisensalz die eisenarmen Kohlen aktivieren konnen. Dazu genugt es, die Kohle mit wenig Eisenchlorid zu tranken, zu gluhen und mit Salzsaure zu extrahieren

Einige Zahlenbeispiele sind in Tabelle 2 zusammengestellt. Wir erkennen aus ihnen, daß em Anstieg des Eisengehaltes von der Größenordnung 0,01% auf 0,1% einen Anstieg der katalytischen Wirkung auf das Acht- bis Zehnfache bedingt, wobei die katalytische Wirkung langsamer ansteigt als der Eisengehalt Die Ausschlage sind sehr groß und beweisen unwiderleglich, daß Eisen imstande ist, aus wasseriger Lösung adsorbierte Aminosauren katalytisch zu oxydieren Eine

Tabelle	2.
---------	----

Versuch	Kohle	Eisengehalt Kohle	$\frac{\text{der} : \mathbf{Katalytische}}{\text{Wirksamkeit}}$
1	vor Eisenzusatz nach "	0,008 0,25	0,8 20
2	vor " nach "	0,009 0,2	$\begin{array}{c} 2.4 \\ 20 \end{array}$
3	vor nach	0,006 0,13	1,9 16,0

graphische Darstellung des wichtigen Aktīvierungsversuches findet man in Abb. 3 des folgenden Abschnittes

Der Vorgang der Aktivierung durch Eisensalz vollzieht sich in zwei Phasen Erhitzt man die Kohle kurze Zeit mit Eisensalz auf schwache Rotglut, so ist ein Teil des Eisens so weit säurefest gebunden, daß es bei einstundigem Erwarmen mit n-Salzsaure auf dem Wasserbade nicht extrahierbar ist Doch genugt dies nicht, damit das Eisen katalytisch wirke Erst bei weiterem und sehr starkem Gluhen erfolgt die Aktivierung des Eisens

Ist der Eisengehalt der Kohle auf einige Zehntel Prozent gebracht worden, so kann durch weiteren Eisenzusatz die Wirkung nicht mehr gesteigert werden. Es spielt also die Verdunnung des Eisens in dem festen Korper eine merkwurdige Rolle, die an das Verhalten der Schwermetalle in den Lenardschen Phosphoren erinnert²

Stickstofffreie Kohlen konnen in ahnlicher Weise durch Eisen nicht aktiviert werden. Gluht man stickstofffreie Kohlen mit Eisensalz und kocht dann mit Salzsaure so geht das gesamte Eisen aus der Kohle wieder heraus und die geringen Wirkungen, die man erzielt³, wenn nach dem Gluhen die Kohle mit Salzsaure nicht extrahiert wird, hangen wahrscheinlich irgendwie mit der Selbstoxydation des reduzierten Eisens zusammen

Unter diesen Umstanden liegt der Schluß nahe, das Eisen in den stickstoffhaltigen Kohlen sei an den Stickstoff gebunden. Wir wollen diesen Schluß ziehen, uns also vorstellen, die katalytisch wirksame Eisenverbindung sei eine Verbindung von Eisen, Stickstoff und Kohlen-

¹ Q fur technische Blutkohle ist etwa gleich 1

² Nach Ph Ellinger (Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol. Chem 123, 246 1922) ubertragen Lenardsche Phosphore auf Ammosäuren in ahnlicher Weise Sauerstoff wie Blutkohle Es ist uns nicht gelungen, die Ellingerschen Beobachtungen zu wiederholen. Wir mochten deshalb den Wunsch aussprechen, daß Ellinger die in der angezogenen Mitteilung veröffentlichten Versuche nachpruft

³ Warburg, O: diese Zeitschr. 119, 150. 1921.

stoff, in der das Eisen an den Stickstoff gekettet ist - Bemerkenswerterweise ist hier das Eisen nicht durch beliebige Schwermetalle vertretbar, weder Kupfer, noch Kobalt, noch Mangan vermag stickstoffhaltige Kohlen zu aktivieren.

Kohle aus Bismarckbraun nimmt bei der Adsorptionsprobe etwa 4% Leucin aus der Losung heraus gegenuber 30%, die technische Blutkohle herausnimmt Dabei ist es gleichgültig, ob die Bismarckbraunkohle mit Eisen aktiviert ist oder nicht. Auch hier zeigt sich. daß ein Zusammenhang zwischen der Adsorption, die wir messen, und der katalytischen Wirkung nicht besteht

Mit Eisen aktivierte Bismarckbraunkohle ist katalytisch 20 mal wirksamer als technische Blutkohle und, auf die adsorbierten Leucin-

> mengen umgerechnet, 160 mal wirksamer

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Teil unter Ziffer 5

XI. Hemmung der Eisenkatalvse durch Blausäure.

Die Wirkung der durch Eisen aktivierten Kohle denken wir uns aus zwei Teilwirkungen zusammengesetzt aus der Zunahme der Wirkung, die das Eisen hervorbringt, und aus dem Rest. der Wirkung der nicht aktivierten Kohle Ist auch der Rest eine Eisenkatalyse - was wahrscheinlich ist -, so ist unsere Trennung unberechtigt III Kohle, mit Eisen aktiviert, in n/20 kommt es uns hier darauf an, Leucin-, n/1000 Blausaurelosung einen Vorgang naher zu unter-

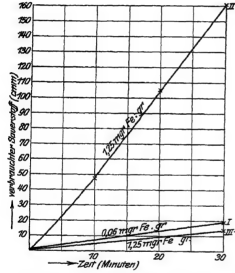


Abb 3 Je 20 mg Kohle + 10 ccm Losung Kohle nicht aktiviert, in reiner n/20 Leucinlosung II Kohle, mit Eisen aktiviert, in reiner n/20 Leucin-

suchen, der ganz unzweifelhaft eine Eisenkatalyse ist, und als solchen trennen wir die Zunahme der Wirkung, die beim Gluhen mit Eisen erfolgt, von der schon vorher vorhandenen Wirkung ab Wird diese Zunahme durch kleine Konzentrationen von Blausaure gehemmt?

In Abb. 3 sehen wir einen Versuch graphisch dargestellt. Als Abszissen sind die Versuchszeiten t aufgetragen, als Ordinaten die zur Zeit t auf Leucin ubertragenen Sauerstoffmengen Kurve I zeigt die Sauerstoffübertragung durch nicht aktivierte Kohle, Kurve II die Sauerstoffubertragung nach der Aktivierung, Kurve III die Sauerstoffubertragung durch aktivierte Kohle, wenn die Losung neben 1 20 Mol Leucm 1 1000 Mol Blausaure enthalt. Wir erkennen, daß die ganze Wirkung des Eisens unter dem Einfluß der Blausäure verschwindet Dieser Versuch bildet den Schluß der ganzen Untersuchung, er beweist, daß die Wirkung der Blausaure eine Wirkung auf das Eisen der Kohle ist

Belege zu diesem Abschnitt findet man im experimentellen Teil unter Ziffer 5.

XII. Reaktionsfähigkeit des Eisens.

Wir betrachten wiederum nur die Zunahme der Wirkung, die bei der Aktivierung durch Eisen eintritt, reduzieren diese Zunahme auf die Gewichtseinheit zugesetzten Eisens und erhalten so ein Maß für die Reaktionsfahigkeit des an die Kohle gebundenen Eisens. Aus Versuch 3 der Tabelle 2 ergibt sich, daß 1 mg Eisen, der Kohle zugesetzt, pro Stunde 11 000 cmm Sauerstoff auf Leucin übertragt oder 1 Atom Eisen pro Stunde 27 Mol Sauerstoff Nehmen wir an, daß der Primarvorgang in der Reaktion eines Atoms Eisen mit einem Molekul Sauerstoff besteht, so reagiert in etwa 2 Minuten jedes Eisenatom einmal mit Sauerstoff Es sei erwähnt, daß Eisen in der komplexen Cysteinverbindung noch erheblich reaktionsfahiger ist¹, indem hier, wenn wir dieselbe Annahme über den Primarvorgang machen, jedes Eisenatom in 12 Sekunden einmal mit Sauerstoff reagiert

Unsere Rechnung ergibt nur einen Minimalwert für die Reaktionstahigkeit des an Kohle gebundenen Eisens, denn sie berüht auf der Voraussetzung, das bei der Aktivierung gebundene Eisen werde beim Glühen quantitativ in die katalytisch wirksame Form übergeführt. Gerade dies aber ist wenig wahrscheinlich vielmehr vermuten wir, daß sich beim Glühen ein Gleichgewicht zwischen wirksamer und unwirksamer Form einstellt, und daß die Menge an wirksamem Eisen im Vergleich zur Gesamtmenge des Eisens immer klein ist

XIII. Bau der technischen Blutkohle.

Nach dem, was wir in den vorhergehenden Abschmtten erfahren haben, ist es nunmehr leicht, sich ein Bild von der Entstehung und dem Bau der technischen Blutkohle soweit er für uns von Interesse ist, zu machen

Der Katalysator der Blutkohle ist Eisen, gebunden an Stickstoff, wobei es nicht notwendig ist, daß der gesamte eisenbindende Stickstoff aus dem Hamin stammt. An dem Beispiel der aus Amlinfarbstoffen hergestellten Kohlen haben wir gesehen, daß Stickstoff verschiedener Herkunft imstande ist. Eisen in eine katalytisch wirksame Form überzuführen.

¹ WARBURG, O. u SEISHI SAKUMA: Arch f. d. ges Physiol. 200, 203. 1923; diese Zeitschr. 142, 68. 1923.

Die Grundsubstanz der Blutkohle ist Kohlenstoff, durch Behandlung mit Kieselsaure katalytisch unwirksam gemacht

Vor der inaktivierenden Wirkung der Kieselsaure bleibt die katalytisch wirksame Eisenverbindung verschont. Daß dies so ist, beweist das Verhalten der Haminkohle, die durch Kieselsaure nicht inaktiviert werden kann Warum es so ist, bleibe dahingestellt

XIV. Experimenteller Teil.

Zur Messung des Sauerstoffverbrauchs benutzen wir Gefaße, wie sie in dieser Zeitschrift 142,70 abgebildet sind Das Volumen der Gefaße ist 30 ccm Je 10 ccm Kohlesuspension werden in den Hauptraum, 1 ccm 5 proz Kahlauge in den Einsatz eingefullt Der Gasraum enthält atmospharische Luft Die Gefaßkonstante für Sauerstoff ist ungefahr 2, was bedeutet, daß eine Druckänderung von 1 mm einen Sauerstoffverbrauch von 2 cmm anzeigt

Neben einem mit Wasser beschickten Gefaß — dem Thermobarometer — wird immer ein mit Kohle und Wasser beschicktes Gefaß eingehangt, das ebensoviel Kohle enthalt wie die Versuchsgefaße. Dieses Gefaß ergibt die "Selbstoxydation" der Kohle, eine Große, die von dem Sauerstoffverbrauch der leueinhaltigen Kohlesuspensionen abzuziehen ist

Die Selbstoxydation einer sachgemaß hergestellten Kohle aus Hamm oder aus Anilinfarbstoffen ist im Vergleich zur Sauerstoffubertragung zu vernachlassigen Denn 1 mg Kohle, in Wasser suspendiert, verbraucht pro Stunde etwa 0,5 cmm Sauerstoff, wahrend die gleiche Kohlenmenge in der gleichen Zeit 10—20 cmm Sauerstoff auf Leucin übertragt Es sind deshalb in den Protokollen die Selbstoxydationen, die sich auf diese Kohlen beziehen, nicht gesondert angeführt, sondern die verbrauchten Sauerstoffmengen immer abzuglich der Selbstoxydation angegeben

Bei Versuchen mit technischer Blutkohle und mit "kunstlicher" Blutkohle dagegen — also den katalytisch weniger wirksamen Kohlen ist die Selbstoxydation gesondert angeführt

1 Silicatzuckerkohle

Darstellung: 100 g Rohrzucker, mit 15 g Kaliumcarbonat und 15 g Kaliumsilicat fein zerrieben, werden in einen gluhenden Tiegel in kleinen Portionen eingetragen, wobei man jedesmal wartet, bis die Entwicklung der Dämpfe beendigt ist Dann wird 40 Minuten lang bei bedecktem Tiegel auf Rotglut erhitzt, nach dem Erkalten mit verdunnter heißer Salzsaure gekocht, filtriert und mit heißem Wasser saurefrei gewaschen. Ausbeute 12—16 g.

Adsorption der Silicatzuckerkohle. $0.6\,\mathrm{g}$ Kohle werden mit $30\,\mathrm{ccm}$ n/20 Leucinlosung geschuttelt. Nach 5 Minuten wird filtriert und im Filtrat das Leucin nach Sörensen titriert

Durch die Kohle herausgenommen 0.83 ccm n
,5 NaOH oder 16° odes Leucins

38º Gasraum Luft. 200 mg Kohle, 200 mg Kohle. Zeit 10 ccm Wasser 10 ccm n/20 Leucin Min. cmm O. cmm O. 15 7 6 30 15 14 45 22 21 60 28 28

Sauerstoffubertragung Es wird also in der Leucinlosung nicht mehr Sauerstoff verbraucht als in Wasser, d.h. kein Sauerstoff auf Leucin übertragen. Dabei ist die "Selbstoxydation" der Kohle gering, namlich pro Milligramm Kohle und Stunde 0.14 cmm. während die Selbstoxydation der ohne Silicat hergestellten Kohle¹ pro Milligramm Kohle und Stunde 0.5 cmm Sauerstoff betragt

2 Aktivierung durch Hamin

Die Darstellung der Hamin-Silicat-Zuckerkohle geschieht wie die der Silicatzuckerkohle mit dem Unterschied daß dem Gemisch von Rohrzucker, Kaliumsilicat und Kaliumcarbonat von dem Zeitreiben Hamin zugesetzt wird

Aktiviert wurde mit zwei verschiedenen Mengen Hamm namheb mit $0.2\,\mathrm{g}$ Hamm auf $100\,\mathrm{g}$ Rohrzueker und mit $2\,\mathrm{g}$ Hamm auf $100\,\mathrm{g}$ Rohrzueker

Sauerstottubertragung durch die aktivierten Kohlen

	1	2	1	4
Zeıt	200 mg Kohle, 10 ccm Wasser	200 mg Kohle. 10 ccm n 1000 Blausaure	200 mg Kohle 10 ccm n'20 Leu- cm	200 mg Kohle 10 cm n 1000 Blausaure, n 20 Leucin
Mın	cmm O ₂	cmm O ₂	cmm O,	cmm O ₂
15 30 45 60	11 26 37 49	16 31 46 62	42 (31) 88 (62) 134 (97) 184 (135)	23 (7) 45 (14) 68 (22) 91 (29)

¹ Warburg, O.: Uber die antikatalytische Wirkung der Blausäure, diese Zeitschrift 136, 266. 1923.

In der Tabelle sind die nicht eingeklammerten Zahlen die direkt beobachteten Sauerstoffabsorptionen. Die eingeklammerten Zahlen sind die mit Hilfe der Spalten 1 und 2 korrigierten Werte und bedeuten die Sauerstoffubertragung auf Leucin

Der Wirkungsquotient¹ in der reinen Leucinlosung ist $\frac{135}{200} = 0.68$, in der blausaurehaltigen Leucinlosung $\frac{29}{200} = 0.15$. Die Hemmung durch n/1000 Blausaure ist also $\frac{0.68-0.15}{0.68} = 78\%$

b) Kohle aus 100 g Rohrzucker + 2 g Hamin 38°. Gasraum Luft.

	1	2	3	4
Zeıt	200 mg Kohle, 10 com Wasser	200 mg Kohle, 10 ccm n/1000 Blausaure	200 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin	200 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin, n/1000 Blausaure
Mın.	cmm O ₂	·cmm O ₂	cmm O ₂	cmm O ₂
15 30 45 60	14 24 34 44	9 18 29 38	77 (63) 168 (144) 309 (275) 439 (395)	24 (15) 48 (30) 77 (48) 102 (58)

Der Wirkungsquotient in der reinen Leucinlosung ist $\frac{395}{200} = 1,98$, in der blausaurehaltigen Leucinlosung $\frac{58}{200} = 0,29$ Die Hemmung durch n/1000 Blausaure betragt also $\frac{1,98-0,29}{1,98} = 86\%$

3 Darstellung und Eigenschaften der Haminkohle

Hamin gewinnen wir nach Willstatter und Fischer² Rinderblutzellen werden durch Waschen mit 0,9 proz Kochsalzlosung von Serum befreit. 700 ccm der moglichst konzentrierten Zellsuspension, die mit Luft bis zur Sattigung geschuttelt worden ist, fließen im Laufe von 30 Minuten in 2 Liter siedenden Eisessig, der etwa 10 g Kochsalz gelost enthält. Dann wird noch 10 Minuten zum Sieden erhitzt, im Laufe von 15 Minuten 1 Liter Wasser zugegeben und einen Tag stehengelassen Von den Haminkristallen gießt man ab, wascht auf der Nutsche zuerst mit 50 proz. Essigsaure, dann mit Wasser und trocknet.

Zur Darstellung der Kohle tragen wir 2g Hamin in kleinen Portionen in einen gluhenden Porzellantiegel ein Wir lassen die entweichenden

Der Wirkungsquotient für Mercksche Blutkohle ist etwa 1,0
 Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol Chem. 87, 458. 1913

Dampfe sich entzunden und warten mit weiterem Zusatz von Hamm jedesmal so lange, bis keine Dampfe mehr entweichen Ist alles Hamin eingetragen, so gluhen wir 30 Mmuten in bedecktem Tiegel in der Flamme eines starken Teclubrenners die den Tiegel von allen Seiten umgibt, extrahieren dann eine halbe Stunde mit n-Salzsaure auf dem Wasserbade und gluhen nochmals eine Stunde in der Flamme des Teclubrenners Der Tiegel soll dabei hell rotglühend werden, auf seinem Boden soll die Kohle in einer Höhe von wenigen Millimetern ausgebreitet sein.

Die Ausbeute an Kohle bei diesem Verfahren betragt 0,65 g oder 33% des Hamingewichtes.

Zur Bestimmung des Eisens¹ in der Haminkohle gluhen wir etwa 200 mg im offenen Porzellantiegel, nehmen den rotbraunen Rückstand mit konzentrierter eisenfreier Salzsaure unter Zusatz einiger Kristalle Kalumchlorat auf, verdampfen zur Trockne, bringen den Ruckstand mit verdünnter Salzsaure auf ein Volumen von 25 ccm, tragen $0.5\,\mathrm{g}$ Kalıumiodid ein, lassen ım Dunkeln 20 Minuten stehen und tıtrıeren das ausgeschiedene Jod mit n/10 Thiosulfat, das aus einer in 1 50 ccm geteilten Burette zufließt 1 ccm n 10 Thiosulfat = 5 6 mg Eisen

Man findet so einen Eisengehalt von einigen Prozenten Stickstoff bestimmen wir nach Dumas, wobei die Kohle sehr schwer, erst bei Weißglut, verbrennt Beispielsweise wurden folgende Werte erhalten aus 0.2273 g Kohle 5 9 ccm Stickstoff (18º 759 mm uber 33% KOH) oder 3% Stickstoff

Adsorption des Leucins durch Haminkohle 30 ccm etwa n 20 Leucin werden mit 0,6 g Haminkohle geschuttelt Titration nach Sorensens Formolmethode

> 20 cem Losung vor Zusatz der Kohle 5,10 n 5 NaOH 20 ccm des Kohlefiltrats 5 03 n 5 NaOH

Aus der Losung herausgenommen 0.07 ccm n.5 NaOH - 1.4% Sauerstoffubertragung durch Haminkohle

380 Garraum Lutt

• > C	on andin	LJIII.
20 mg	Kohle	20

Zeit	20 mg Kohle 10 ccm n 20 Leucm	20 mg Kohle. 10 ccm n 20- Leucin. n 1000 HCN
Mın.	cmm O ₂	cmm O ₂
20 40 60	5 <u>4</u> 107 159	6,4 12,8 20,0

¹ Vgl. TREADWELL, Quantitative Analyse.

Wirkungsquotient Q in remer Leucinlosung $\left(\frac{\text{cmm}}{\text{mg} \times \text{Std.}}\right)$ 8,0. Wirkungsquotient Q in blausaurehaltiger Leucinlosung $\left(\frac{\text{cmm}}{\text{mg} \times \text{Std}}\right)$ 1,0 Hemmung durch Blausaure $\frac{159-20}{159}=86\%$.

Unregelmaßigkeiten Im allgemeinen lag der Wirkungsquotient Q der Haminkohlen zwischen 7 und 10 Doch sind im Laufe der Arbeit zwei Unregelmaßigkeiten vorgekommen, die hier mitgeteilt seien Eine Kohle, die nach dem zweiten Gluhen noch 4 Stunden lang auf dem Wasserbade mit n-Salzsaure extrahiert worden war, gab den niedrigen Wirkungsquotienten von 1 Die Stickstoffbestimmung nach Dumas zeigte, daß der Gehalt an Stickstoff auffallend niedrig war, namlich nur 0,65%. Es scheint also, daß langes Extrahieren mit Salzsaure schadlich ist - Eine Kohle, für die im Juli Q gleich 8 gefunden war, erwies sich nach 3 Monaten als katalytisch unwirksam, konnte iedoch durch einstundiges Gluhen wieder bis zu dem Werte 8 aktiviert werden

4 Darstellung und Eigenschaften der Kohlen aus Anilinfarbstoffen

Die verwendeten Farbstoffe waren von GRUBLER bezogene Praparate, das Indulm "wasserlosliches" Indulin Bekanntlich sind die kauflichen Farbstoffe mit großen Mengen Salz, meist Kochsalz, vermengt scheint, daß ein gewisser Salzgehalt — an Kaliumchlorid oder Natriumchlorid oder Kaliumcarbonat — nicht nur nicht schadet, sondern die Entstehung einer wirksamen Kohle sogar begunstigt

Die Darstellung der Kohlen geschah nach der fur Hammkohle gegebenen Vorschrift mit dem Unterschied, daß nach dem zweiten Gluhen nochmals eine halbe Stunde mit n-Salzsaure auf dem Wasserbade extrahiert wurde

Den Eisengehalt der Kohlen bestimmten wir kolorimetrisch nach Laces und Friedenthal¹, den Stickstoffgehalt nach Dumas Kohlen verbrennen sehr schwer

In der nebenstehenden Tabelle findet man einige Angaben über die chemische Zusammensetzung derartiger Kohlen, soweit sie fur uns von Interesse ist, sowie über ihren Sauerstoffverbrauch in n/20 Leucinlosung, fur zwei Kohlen, die Indulm- und die Safraninkohle, außerdem eine Messung des Sauerstoffverbrauchs in blausaurehaltiger Leucinlosung

5. Aktivierung der Bismarckbraunkohle durch Eisen

Darstellung des Farbstoffes. 30 g Meta-Phenylendiamın werden mıt 390 ccm n-Salzsaure und Wasser auf 1 Liter gebracht Unter Kuhlung

¹ Laces u Friedenthal: diese Zeitschr. 32, 130. 1911.

386. Gasraum Luft.

			
Kohle aus	O_2 -Verbrauch in reiner Leucinlosung cmm O_2	O ₂ -Verbrauch in blau- saurehaltiger Leucin- losung cmm O ₂	Hem- mung durch Blaus.
Indulm Fe: $0,19\%$ N: $0,0863$ g gaben 5.3 ccm N bei $17%755$ mm Hg = $7.1%$	30 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin in 20': 134. Q = 13.4	30 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin, n/1000 Blausäure in 20' 16, Q = 1.6	91°°
Safranın Fe: 0,13% N: 0.1479 g gaben 12,9 ccm N bei 17° und 762 mm Hg = 10,2°6	30 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin in 20': 182 Q = 18.2	30 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin, n/1000 Blausäure in 20': 26. Q = 2.6	86%
Neutralrot Fe· 0,1% \sim N· 0,0521 g gaben 4,6 ccm N bei 17% und 757 mm Hg = 10,2%	20 mg Kohle, 10 ccm n/20 Leucin in 20': 90. Q = 13,6	nicht bestimmt	
Bismarckbraun Fe 0.15° N. 0.1003 g gaben 8 0 ccm N bei 15° und 755 mm Hg = 10.0°	30 mg Kohle, 10 ccm n.20 Leucin in 20': 138 Q = 13.8	nicht bestimmt	

mit Eis tropft man eine Losung von 128g Natriumnitrit in 100 ccm Wasser hinzu, erhitzt nach beendigter Diazotierung kurze Zeit auf dem Wasserbade, kuhlt mit Eis und leitet Salzsauregas ein bis über dem entstandenen braunen Niederschlag eine hellgelbe Losung steht Man saugt auf dei Nutsche ab wascht mit verdunnter eisenfreier Salzsaure nach und trocknet zunachst über Kaliumhydroxyd im Vakuumexsikkator spater bei 1200 bis kein Geruch nach Salzsaure mehr wahinehmbai ist. Ausbeute etwa 30 g

Darstellung der Kohle Wir verreiben 2 g des Farbstoffes mit 0 5 g Kaliumchlorid oder Kaliumcarbonat tragen das Gemisch in kleinen Portionen in einen gluhenden Porzellantiegel ein wobei die entweichenden Dampfe sich entzunden, gluhen dann bei bedecktem Tiegel eine halbe Stunde lassen abkuhlen, extrahieren 30 Minuten mit n-Salzsaure auf dem Wasserbade und waschen mit heißem Wasser nach bis die saure Reaktion verschwunden ist Ausbeute 30% vom Gewicht des Farbstoffes

Aktivierung der Kohle Wir tranken 300 mg Kohle mit 1 ccm einer Eisenchloridlosung, die 1 mg Eisen im Kubikzentimeter enthalt, trocknen den gut verrührten Kohlebrei auf dem Wasserbade, gluhen eine Stunde in einem kleinen bedeckten Porzellantiegel, der in die Flamme eines starken Teclubrenners versenkt ist, extrahieren auf dem Wasserbade eine Stunde lang mit n-Salzsaure und waschen mit heißem Wassersaurefrei Beim Extrahieren mit Salzsaure geht ein Teil des Eisens aus der Kohle wieder heraus, die Halfte bis zwei Drittel des Eisens bleibt in der Kohle zuruck, die nach der beschriebenen Behandlung 1½ bis 2½ mg Eisen pro Gramm enthält.

Zur Kontrolle behandeln wir 300 mg desselben Kohlepraparates in der gleichen Weise mit dem Unterschiede, daß wir nicht mit Eisen tranken Die Kontrollkohle ist also ebenso lange und ebenso stark

380 Gasraum Luft.

	Kohle	ohne Eisenzusatz		Kohle mit Eis	enzusatz
Versuch	Fe- Gehalt %	Sauerstoffverbrauch in n/20 Leucin- losung	Fe- Gehalt %	Sauerstoffverbrauch in n/20 Leucin- losung	Sauerstoffverbrauch in n/20 Leucin, n/1000 Blausaure- losung
1	0,008	30 mg Kohle 10 cem Losung 10': 4,8 cmm 20': 8,0 ,,	0,25	30 mg Kohle 10 ccm Losung 10'. 104 cmm 20'· 196	
2		20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 3,2 cmm 20'. 6,4 ,, 30' 11,2 cmm		20 mg Kohle 10 ccm Losung 10' · 27,2 cmm 20' · 57,5 ,, 30' · 88,0 .,	
3		20 mg Kohle 10 ccm Losung 10' 4,0 cmm' 20' 8,8 ", 30' 14,4 ",	0,25	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 51,0 cmm 20': 102,0 ,. 30': 150,4 ,,	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10' 4.1 cmm 20' 5.8 30': 8.8 d.1 94% Hemmung
4		20 mg Kohle 10 ccm Lösung 10′ 3,2 cmm 20′ 6,4 ,, 30′ 9,6 ,,	_	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 33,6 cmm 20': 67,2 ,, 30': 97,6 ,,	_
5	0,009	20 mg Kohle 10 cem Losung 10'· 8,0 emm 20' 16.0 "	0,25	20 mg Kohle 10 ccm Lösung 10': 69 cmm 20': 130 "	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 3,2 cmm 20': 5,6 ,, d i 96% Hemmung
6	0,006	20 mg Kohle 10 cem Lösung 10': 6,9 cmm 20': 11,2 ,, 30': 19,2 ,,	0,13	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 48 cmm 20': 105 ,, 30': 161 ,,	20 mg Kohle 10 ccm Losung 10': 3,3 cmm 20': 8,5 ,, 30': 13,9 ,, d. i 92% Hemmung

gegluht und ebenso mit Salzsaure und Wasser gewaschen wie die mit Eisenchlorid getrankte Kohle. Daß der Effekt der Eisenbehandlung durch das Eisen und nicht etwa durch das Chlor des Eisenchlorids hervorgebracht wird, beweist die Tatsache. daß Kupfer- oder Kobaltoder Manganchlorid ohne Wirkung sind, wenn wir sie in gleicher Weise mit Kohle in Reaktion treten lassen

Wir haben sechs Versuche mit sechs verschiedenen, aus Bismarck-braun hergestellten Kohlen gemacht und immer einen großen Anstieg der katalytischen Wirkung gefunden, nämlich, nach Ausweis der vorstehenden Tabelle, einen Anstieg auf das 20fache (Versuch 1), auf das 8fache (Versuch 2), auf das 11fache (Versuch 3), auf das 10fache (Versuch 4), auf das 8fache (Versuch 5) und auf das 8fache (Versuch 6). Versuch 6 ist der in Abb 3, Abschnitt XI. graphisch dargestellte.

In drei Versuchen wurde der Eisengehalt der nicht aktivierten Kohle bestimmt und von der Größenordnung (vgl Tabelle) 0,01% gefunden In vier Versuchen wurde der Eisengehalt der aktivierten Kohle bestimmt und zu (vgl Tabelle) 0,13 bis 0,25% gefunden.

In drei Versuchen wurde die Wirkung der n/1000 Blausaure (Versuche 3, 5 und 6 der Tabelle) auf die katalytische Wirkung der aktivierten Kohle quantitativ verfolgt und eine Hemmung von 94% (Versuch 3) von 96% (Versuch 5) und von 92% (Versuch 6) gefunden. Versuch 6 ist der in Abb 3 Abschnitt XI graphisch dargestellte.

Adsorption des Leucins durch aktivierte und nicht aktivierte Kohle

Nicht aktivierte Kohle, Eisengehalt 0.006% 0.3 g Kohle mit 15 ccm n/20 Leucinlosung geschuttelt filtriert und nach Sorensen titriert

10 ccm Leucinlosung vor dem Schutteln mit Kohle
10 ccm Kohlefiltrat
2,97 ccm n 5 NaOH
2,85 ccm n 5 NaOH

Aus der Losung herausgenommen 0,12 ccm n 5 NaOH oder 4% Aktivierte Kohle Eisengehalt 0,25% 0 3 g Kohle mit 15 ccm n/20 Leucinlosung geschuttelt, filtriert und nach Sorensen titriert 10 ccm Leucinlosung vor dem Schutteln mit Kohle 2,97 ccm n 5 NaOH 10 ccm Kohlefiltrat 2,85 ccm n 5 NaOH

com Kohlefiltrat 2,85 ccm n 5 NaOH

Aus der Losung herausgenommen 012 ccm n 5 NaOH oder 4%

Über die Oxydation von Fructose in Phosphatlösungen.

Von

Otto Warburg und Muneo Yabusoe.

(Eingegangen am 16. Februar 1924.)

Mit 3 Abbildungen

In dieser Arbeit wird gezeigt, daß Fructose, in neutralem Phosphat gelost, autoxydabel ist Bei der Oxydation bildet sich Kohlensaure, und zwar etwa ¹/₃ Mol pro Mol absorbierten Sauerstoffs

Glucose wird unter sonst gleichen Bedingungen von molekularem Sauerstoff nicht angegriffen Fructose nach unseren bisherigen Erfahrungen nur in Phosphatlosungen, nicht aber in Losungen anderer Salze Es handelt sich also um eine spezifische Reaktion zwischen Phosphat, Fructose und molekularem Sauerstoff¹

I. Methoden.

Zur Messung der Oxydationsgeschwindigkeit bringen wir 5—10 ccm Fructoselosung in einen 30 ccm fassenden Atmungstrog (Form diese Zeitschr. 142, 70–1923), in den Einsatz des Atmungstroges 1 ccm 5 proz Kalilauge zur Absorption der gebildeten Kohlensaure Den Trog verbinden wir mit einem Barcroftmanometer, fullen Sauerstoff ein und schutteln im Thermostaten bei 38° Innerhalb einer Stunde zeigt dann das Manometer Druckanderungen, die von der Zusammensetzung und Menge der eingefullten Fructoselosung abhängen und bis zu 200 mm Wasser betragen Die Ausschlage sind also sehr groß und die Oxydationsgeschwindigkeiten genau meßbar Eine Druckanderung von 1 mm bedeutet einen Sauerstoffverbrauch von etwa 2 cmm

Soll neben dem Sauerstoffverbrauch auch die Kohlensaurebildung bestimmt werden, so beschicken wir drei Atmungstroge — I, II und III

¹ Wasserstoffsuperoxyd oxydiert Glucose, wie viele andere organische Substanzen, bei neutraler Reaktion, ein Vorgang, der nach W Loeb durch Phosphat begünstigt wird. Hier beruht die Wirkung der Phosphate, wie Harden und Henley gezeigt haben, auf nichts anderem als einer Pufferwirkung Phosphat kann durch beliebige andere Puffer ersetzt werden. Vgl. W. Loeb, diese Zeitschr. 29, 317 1910; 32, 43 u. 52. 1911; 46. 288. 1912 und Harden u Henley: The Biochem. Journ 16, 143 1922.

— mit je 2 ccm Fructoselosung derselben Zusammensetzung. In den Einsatz des Troges I fullen wir Kalılauge Trog I dient zur Messung des Sauerstoffverbrauchs In die Einsatze der Troge II und III fullen wir dreifach normale Schwefelsaure, die Troge II und III dienen zur Bestimmung der Kohlensaure — Die drei Troge werden gleichzeitig in den Thermostaten eingehangt und zunachst 10 Minuten zwecks Temperaturausgleich geschuttelt Dann wird die Schwefelsaure des Troges III aus dem Einsatz in die Fructoselösung eingekippt, der entstehende positive Druck ergibt den Kohlensauregehalt der Fructoselosung zu Beginn des Versuchs ("praformierte Kohlensaure") Die beiden anderen Troge werden einige Stunden geschuttelt Ausschlage an den Manometern hinreichend groß geworden, so liest man sie ab und kippt nun die Schwefelsaure des Troges II aus dem Einsatz in die Fructoselosung. Hierbei entsteht ein positiver Druck, der den Kohlensauregehalt der Fructoselösung am Ende des Versuchs ergibt Die wahrend der Oxydationsmessung an den Gasraum des Troges II abgegebene Kohlensaure endlich erhalt man aus der Differenz der Manometerablesungen fur Trog I und II, so daß alle Daten zur Verfugung stehen um die gebildete Kohlensaure zu berechnen Naheres in bezug auf die Berechnung findet man in Abschnitt VI dieser Arbeit Die Genauigkeit einer Kohlensauremessung betragt etwa 2% vom Werte

Das Fructoseprapaiat das wir benutzten, war "Lavulose I" von KAHLBAUM, die wir zunachst aus Alkohol umkristallisierten 0,1624 g gaben bei der Elementaranalyse 0,2397 g Kohlensaure und 0,0995 g Wasser, das sind 40,27% Kohlenstoff und 6 86% Wasserstoff (berechnet 40.0% Kohlenstoff und 67% Wasserstoff) Da sich zeigte daß die Umkristallisation an den Eigenschaften die wir untersuchten nichts anderte arbeiteten wir spater mit dem nicht gereinigten Kahlbaumschen Praparat

II. Zeitlicher Verlauf der Oxydation.

Um den zeitlichen Verlauf der Oxydation zu untersuchen losen wir 2 g Fructose in 90 ccm sekundarem und 10 ccm primarem m 1 Phosphat (pH etwa 77) leiten durch die Losung bei 38° Sauerstoff und entnehmen zu verschiedenen Zeiten je 10 ccm Losung deren Oxydationsgeschwindigkeit wir auf die oben geschilderte Weise bestimmen Das Ergebnis eines derartigen Versuchs ist in Tabelle 1 wiedergegeben.

Aus Tabelle 1 ergibt sich, daß die Geschwindigkeit der Oxydation in den ersten Stunden schnell ansteigt und dann im Laufe von Tagen langsam absinkt Durch Interpolation kann man berechnen, daß 10 ccm der Lösung oder 200 mg Fructose nach 3 Tagen etwa 30 mg Sauerstoff

Tabelle 1. 38° Gasraum Sauerstoff						
Zeit nach Her- stellung der Fruc- toselosung	brauchterSauerstoff	stellung der Fruc- toselosung	In einer Stunde von 10 cem Losung ver- brauchter Sauerstoff			
Stunden	cmm	Stunden	emm			
1 2 3 4	242 345 375 410	24 48 72	320 212 204			

verbraucht haben, das sind 15% des Fructosegewichts Gleichzeitig hatte die Drehung der Losung um 13% des Anfangswertes abgenommen.

Nımmt man das Maximum der Oxydationsgeschwindigkeit, 410 cmm Sauerstoff pro Stunde, und bezieht das Gewicht des verbrauchten Sauerstoffs auf das Gewicht der Fructose, so findet man, daß pro Stunde bis 0.3% des Fructosegewichts an Sauerstoff verbraucht werden.

III. Einfluß der Wasserstoffionenkonzentration.

Zur Herstellung verschiedener Wasserstoffionenkonzentrationen benutzen wir Phosphatgemische oder Gemische von Glykokoll mit Natronlauge, und zwar Glykokoll-Natronlauge in den von Soerensen angegebenen Konzentrationen, Phosphat jedoch in hoherer, im allgemeinen ¹/₁-molarer Konzentration Mischt man ¹/₁-molare Losungen von sekundarem und primarem Phosphat in demselben Verhaltnis wie die verdunnteren (m/15) Soerensenlosungen, so erhalt man nicht die gleichen Wasserstoffionenkonzentrationen, sondern die aus konzentriertem Phosphat hergestellten Losungen sind etwas saurer als die aus verdunntem Phosphat hergestellten

Wir haben die p_H -Werte unserer konzentrierten Phosphatlosungen nicht genauer gemessen. Im folgenden bedeutet der p_H -Wert, der neben der Zusammensetzung der Gemische angegeben ist, den Exponenten der Soerensengemische für $18^{\,0}$, der also nur angenahert mit dem $p_{
m H}$ unserer Gemische, die bei 38° zur Anwendung kamen, ubereinstimmt

In dem Versuche der Tabelle 2 war Fructose gelost einerseits in einem Phosphatgemisch von Blutalkalıtat, andererseits in Glykokoll-Natronlauge von 400-1000 mal hoherer Alkalıtat In der fast neutralen

	Tabelle 2. 38°. Gasraum Sauerstoff						
Zeit	10 ccm 2proz Fructose in	10 ccm 2proz Fructose m	10 ccm 2proz Fructose 11				
	m/1 Phosphat	Glykokoll-Natronlauge	Glykokoll-Natronlauge				
	8 sekundār, 2 primar	6 Glykokoll, 4 NaOH	5 Glykokoll, 5 NaOH				
	p _H etwa 7,4	$p_{ m H}$ etwa 10,1	p _H etwa 11,3				
Min.	cmm O ₂	cmm O2	cmm O ₂				
30	70	12,4	56				
60	158	29,4	118				
90	266	49,5	176				

Mahalla 9 900

Phosphatlosung ist die Oxydationsgeschwindigkeit am großten, die Phosphatlosung wirkt auf Fructose starker em als eme n/1000 Natronlauge.

In anderen Versuchen wurde die Konzentration an Phosphat (und an Fructose) konstant gehalten und nur die Konzentration der Wasser-

Tabelle 3	3.	38°.	Gasraum	Sauerstoff
-----------	----	------	---------	------------

Zeit	5 ccm 6proz Fructoselosung in m/1 Phosphat 2 sekund , 8 prim p _H etwa 6,2	5 ccm 6proz Fructoselosung in m/1 Phosphat 5 sekund., 5 prim p _H etwa 6,8	5 ccm 6proz Fructoselosung in m/1 Phosphat 8 sekund, 2 prim p _H etwa 7,4	5 ccm 6proz Fructoselosung in m/1 Phosphat 9,5 sekund ,0,5 prim p _H etwa 8,0	
Mın.	cmm O ₂	cmm O ₂	emm O ₂	cmm O ₂	
30 60	16 28	41 89	106 237	178 392	

stoffionen variiert (Tabelle 3 und Abb. 1). Man erkennt, daß die Wirkung des Phosphats bei schwach saurer Reaktion beginnt und mit steigender Alkalitat der Losungen

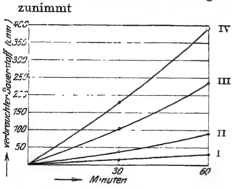


Abb 1 5 ccm 6 proz Fructose in 1,1 molarem Phosphat Kurve I $p_{\mathbf{H}}$ etwa 6.2 Kurve II $p_{\mathbf{H}}$ etwa 6 % Kurve III pH etwa 7 4 Kurve IV PH Itwa > 1)

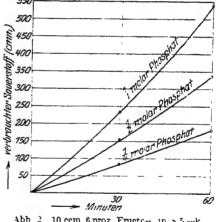


Abb 2 10 cem 6 proz Fruetosi in 5 5 sek 1.5 prim Phosphat

IV. Einfluß der Phosphatkonzentration.

Halt man die Konzentration der Wasserstoffionen und der Fructose konstant und varuert die Konzentration des Phosphats, so steigt die Geschwindigkeit der Oxydation, und zwar etwas langsamer als die Phosphatkonzentration (Abb 2, Tabelle 4)

Tabelle 4. 38° Gasraum Sauerstoff

Zeit Min.	10 ccm 6proz Fructose- losung in m/1 Phosphat 8,5 sekundär, 1,5 primär cmm O ₂	10 ccm 6proz Fructose- losung 1n m/2 Phosphat 8,5 sekundār, 1,5 primār cmm O ₂	10 cem 6proz Fructose- losung in m/4 Phosphat S.5 sekundār, 1,5 primār cmm O ₂
30	235	152	84
60	537	335	181

Daß es sich hier um eine spezifische Wirkung der Phosphate handelt, geht daraus hervor, daß Phosphat durch andere Salze nicht ersetzt werden kann. Lost man Fructose in verdunntem Phosphat und stellt den hohen Salzgehalt durch andere Salze her, so beobachtet man — soweit unsere Erfahrungen reichen — entweder keine Wirkung auf die Oxydationsgeschwindigkeit oder eine Hemmung der langsamen, in

Tabelle 5 380 Gasraum Sauerstoff.

Zert Min	10 ccm 2proz Fructoselosuog in m/10 Phosphat 9 sekund 1 prim - cmm O ₂	10 ccm 2proz Fructoselosung in m/10 Phosphat 9 ekund, 1 prim 25proz Li ₂ SO ₄ cmm O ₂	10 ccm 2proz Fructoselosung m m/10 Phosphat 9 sekund, 1 prim 25proz Na ₂ SO ₄ cmm O ₂	10 ccm 2proz Fructoselosung in m/10 Phosphat 9 sekund , 1 prim 25proz NaCl cmm O ₂
60 120 180	19 48 77	0 0	39 67	21 35

dem verdunnten Phosphat vor sich gehenden Oxydation (Tabelle 5) Lithiumsulfat bringt die von dem verdunnten Phosphat herruhrende

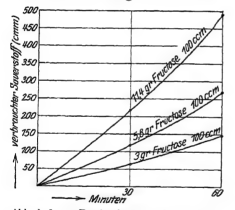


Abb 3 5 ccm Fructoselosung m ¹/₁ molarem Phosphat (8,5 Sek , 1,5 prm)

Wirkung sogar vollstandig zum Verschwinden

V. Einfluß der Fructosekonzentration.

Halt man die Konzentration der Wasserstoffinnen und die Konzentration des Phosphats konstant und variiert die Konzentration der Fructose, so steigt die Geschwindigkeit der Oxydation etwa proportional der Fructosekonzentration (Abb 3 und Tabelle 6)

Tabelle 6. 38° Gasraum Sauerstoff

Zeit Min	5 ccm Fructoselosung 3 g 100 ccm 1n m/1 Phosphat 8,5 sekundar, 1,5 primär cmm O ₂	5 ccm Fructoselosung 5,8 g 100 ccm in m/1 Phosphat 8,5 sekundär, 1,5 primar cmm O ₂	5 ccm Fiuctoselosung 11,4 g 100 ccm 1n m/1 Phosphat 3,5 sekundar, 1,5 primar cmm O ₂
30	65	120	220
60	148	270	487

VI. Messung der bei der Oxydation gebildeten Kohlensäure.

Unter allen von uns gepruften Bedingungen entsteht bei der Oxydation der Fructose in Phosphat Kohlensaure, und zwar — unabhängig von der Konzentration der Wasserstoffionen und der Konzentration

ı

ı

13

der Fructose — immer etwa 0.3 Mol Kohlensaure auf 1 Mol absorbierten Sauerstoffs. Beispiele enthalt Tabelle 7, in die sowohl die beobachteten Drucke, als auch die daraus berechneten Kohlensaurewerte eingetragen sind.

Zur Erlauterung der Tabelle ist folgendes zu bemerken Ein Teil der gebildeten Kohlensaure wird während des Oxydationsversuchs an den Gasraum des Atmungstroge- abgegeben Rest wird von der Losung als Bicarbonat gebunden und erscheint erst beim Ansauern mit Schwefelsaure am Ende desOxydationsversuchs Je alkalischer die Losung ist um so mehr Kohlensaure wird chemisch gebunden so weniger Kohlensaure wahrend des Oxydationsversuchs an den Gasraum des Atmungstroges abgegeben alkalischen Losungen entwickeln dementsprechend (Versuche 1 und 4) erst beim Ansauern die Hauptmenge der Kohlensaure, $_{
m die}$ sauren Lösungen (Versuch 3) schon vor dem Ansauern

	000	$\frac{60 + 249 - 23}{940} = 0,31$	118 + 61 - 8 - 0,31 539	630 0 79 630 0 79	145 + 208 - 53 = 0,95 870
	Trog III. unptraum 2 cem Fructose. 2 con Fructose. 3 f n Schwefelsläne = 3,6 cem, $v_0 = 20,5$ $K_{\rm CO_2} = 2,53$		_	Nach Binkippen d. Schwefel- 159 stare an Zelt to 0	Nach Binkippen d. Schwefel- 145 mure zur Zent to + 21 mm - + 53 cmm (**0.)
Tabelle 7 380 Gastaum Sauerstoff	Hauptraum 2 ccm Fluctose- Hauptraum 2 ccm Fluctose- losung Einsatz 1,5 ccm 5p10. Indipart 1,0 cm 5p10. Indipart 1,0 cm 1,5 ccm 1,5 ccm 1,5 ccm 1,6 ccm 1,6 ccm 3.1 n Shwedelsaure $A = A = A = A = A = A = A = A = A = A =$	Nach 210 Min — 397 mm Nach Binkippen d Schwefelton Nach saure zur Zeit t^0+8 mm Einkippen d Schwefelsaure = $+230$ cmm CO_s	Nach 160 Min — 192 mm Nach Blukippen d Schwefel- (CO ₂ + 113 cmm Nach saure zu Zeit 1º + 3 mm Blukippen d Schwefelsaure + 2 mm + 61 cmm (CO ₂	Nach 360 Min — 214 min Na ¹ (CO ₅ + 159 cmm Nach Ghiktipen d Schweft Baure + 9 min + 22 cmm CO ₅	Nach 300 Min — 540 mm Na- (CO ₂ = 145 cmm Nach Emblippen d Schwefelsunge + 5
Tabelle 7	Thog I Hauptaum 2 cem Fuctose-losung Einsatz I cem 5 proz Kallbinge $t_F = 1000$ $t_F = 100$ $t_F = 1$	Nach 210 Mm - 118 mm 202 - 940 cmm	Nach 1400 Mm — 234 mm 4 Q — 539 cmm	N (ch 360 Mm - 874 mm - 7 O, 6 80 cmm	Nach 800 Mm - 980 mm (O) - 8.0 cmm
	Zasammensetzung der Fructoselosung	6 к Fru tose, 100 ссm m l sekundares Phosphat Рд undefint if	12g Fructose, 80 cm s kundares, 20 cm primares m/1 Phosphu Pri ctwa 7.4	12 g Fractose, 50 cm schin dates, 50 cm primates m/1 Physphat pr ctwa 6,8	5g Finctose, 95 cm sekm diles, 5 cm primates m/l Phosplat pr. (wa 8 9
l	Nr	-	©1	ຄ	₩

Die Berechnung geschieht nach den in dieser Zeitschrift Band 113, S. 282 gegebenen Formeln. Bezeichnen wir mit $h^{\rm I}$ und $h^{\rm II}$ die beim Oxydationsversuch in den Trögen I und II beobachteten Druckänderungen, mit $K^{\rm I}_{\rm O_2},\,K^{\rm I}_{\rm CO_2}$ und $K^{\rm II}_{\rm O_2},\,K^{\rm II}_{\rm CO_2}$ die zu den Trögen I und II gehörenden Gefäßkonstanten, mit $x_{\rm O_2}$ den Sauerstoffverbrauch, mit $x_{\rm OC_2}$ die an den Gasraum während des Oxydationsversuchs abgegebene Kohlensäure, so sind die verschwundenen und entstandenen Gasmengen in Kubikmillimetern

$$x_{0_2} = h^{\mathrm{I}} K_{0_2}^{\mathrm{I}}$$
 $x_{00_2} = h^{\mathrm{II}} K_{00_2} - x_{0_2} \frac{K_{00_2}^{\mathrm{II}}}{K_{00_2}^{\mathrm{II}}}$

Sind ferner $H^{\mathbf{n}}$ und $H^{\mathbf{m}}$ die Drucke, die beim Ansäuern der Lösungen entstehen, so sind die chemisch gebundenen Kohlensäuremengen in Kubikmillimetern zu Beginn des Oxydationsversuchs: $H^{\mathbf{n}}$ $K^{\mathbf{n}}_{\mathbf{co}_2}$, am Ende des Oxydationsversuchs: $H^{\mathbf{n}}$ $K^{\mathbf{n}}_{\mathbf{co}_2}$, und die durch Oxydation der Fructose gebildete Kohlensäuremenge ist

$$x_{\text{CO}_2} + H^{\text{II}} K_{\text{CO}_2}^{\text{II}} - H^{\text{III}} K_{\text{CO}_2}^{\text{III}}$$
.

Über die Wirkung der Blausäure auf die alkoholische Gärung.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 7. September 1925.)

Mit 4 Abbildungen.

E. BUCHNER, H BUCHNER und M. HAHN fanden¹, daß Blausaure in 0.44 mol. Konzentration die Vergarung von Zucker durch Hefepreßsaft hemmt. Ich habe mich gefragt, ob die Blausaure hier, wie die Narkotica². unspezifisch auf die Preßsaftkolloide wirkt oder ob eine chemische Reaktion vorliegt

Zur Beantwortung dieser Frage vergleichen wir die Adsorption und die Wirkung der Blausaure mit der Adsorption und der Wirkung eines Narkoticums, und wahlen als Vergleichsnarkoticum Acetonitril, das zu den schwachsten Narkotica gehort

Zunachst vergleichen wir die Adsorption von Blausaure und Acetonitril Bezeichnen wir mit a die adsorbierten Mengen mit c die Konzentrationen in der Losung die mit a im Gleichgewicht sind so ist für Mercksche Blutkohle³:

	Mole Liter Losung	u Mikromole g Kohle	
Acetonitril	0.17	1500	
Blausaure	0,17	790	

Bei gleichem c ist a für Acetonitril größer als für Blausaure. Acetonitril wird starker adsorbiert als Blausaure

Weiterhin vergleichen wir die Wirkung von Blausaufe und Acetonitril auf Hefepreßsaft. Um durch Acetonitril eine starke Garungs-

¹ Buchner, E, H Buchner u M. Hahn Die Zymasegarung, S 181 Munchen 1903.

² WARBURG, O. u. R. WIESEL: Pflugers Arch f. d. ges. Physiol. 144, 465, 1912.

³ Näheres uber die Adsorption der Narkotica und der Blausaure diese Zeitschrift 119, 134. 1921. Nach den dort mitgeteilten Zahlen habe ich die Adsorptionskurve der Blausäure gezeichnet, die man in Abschnitt V dieser Arbeit findet.

hemmung zu erzielen¹, mussen wir 80 g oder 2 Mole des Narkoticums in einem Liter Preßsaft auflösen. Um durch Blausaure eine starke Garungshemmung zu erzielen, mussen wir nach Buchner und Hahn 12 g oder 0,44 Mole Blausaure in einem Liter Preßsaft auflösen. Blausaure wirkt also auf die Preßsaftgarung starker als Acetonitril, obwohl sie schwacher adsorbiert wird

Da fur Narkotica ausnahmslos die Regel gilt, daß sie um so stärker wirken, je starker sie adsorbiert werden, so folgt aus den angefuhrten Zahlen mit großer Wahrscheinlichkeit, daß Blausaure auf die Garung spezifisch-chemisch wirkt Immerhin aber liegt der von Buchner und Hahn angegebene Blausaurewert von 0,44 Molen so nahe an dem Acetonitrilwert, daß es wunschenswert erschien, die Blausaurekonzentration, bei der eine Garungshemmung auftritt, genauer zu bestimmen Dies geschah in den Versuchen, die im folgenden beschrieben werden

I. Das Versuchsmaterial

war sowohl lebende Hefe als auch Hefesaft nach A v LEBEDEW

Die lebende Hefe war obergarige Hefe (Rasse M des Berliner Instituts für Garungsgewerbe) 2 g abgepreßte Hefe wurden zweimal mit 100 ccm 0,2 mol KH₂PO₄-Losung auf der Zentrifuge gewaschen und dann mit der gleichen Lösung auf ein Volumen von 100 ccm gebracht Je 1 ccm dieser Suspension wurde für einen Versuch benutzt

Der Hefesaft wurde aus Unterhefe des Berliner Instituts für Garungsgewerbe nach der Vorschrift² von A. v. Lebedew gewonnen. Die mit Wasser gewaschene und auf der Nutsche abgesaugte Hefe wurde im Faust-Hein-Apparat bei 35° getrocknet. 1 Gewichtsteil Trockenhefe mit 3 Gewichtsteilen Wasser verrieben, wurde 2 Stunden bei 35° gehalten. Dann wurde scharf zentrifugiert und der überstehende hellbraune Saft von dem Sediment abgehoben. Der Saft enthielt 11% Trockensubstanz und zeigte nur geringe Selbstgarung. Er enthielt überschussiges freies Phosphat (Zugabe von freiem Phosphat bewirkte keine Zunahme der Gärgeschwindigkeit)

Wurde die Trockenhefe vor Zusatz des Wassers fein zerrieben, so ließ sich der Saft durch Zentrifugieren nicht klären. Die beim Zentrifugieren erhaltene überstehende Flussigkeit sah weißlich aus (Glykogenkornchen?) und zeigte starke Selbstgarung³ Da starke Selbstgarung die Versuche kompliziert, wurde solcher Saft nicht verwendet

¹ Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 144, 465. 1912

LEBEDEW, A. v. Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 73, 447. 1911.
 Dasselbe hat O. MEYERHOF beobachtet. Vgl O. MEYERHOF, Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 101, 165 1918.

II. Die Gärungsmessung

geschah manometrisch, in Gefaßen nach Abb 1, deren Volumen etwa 20 ccm war. In den Hauptraum wurde 1 ccm Hefesuspension oder 1 ccm Lebedew-Saft gegeben, in die Ansatzbirne 0,2 ccm einer 25 proz. Glucoselösung. Der Gasraum wurde mit 5 Vol -Proz in Stickstoff oder mit Stickstoff gefüllt. Die Versuchs-

temperatur war 19-20°. Nach erfolgtem Temperaturund Druckausgleich wurde zunächst die Selbstgärung beobachtet, die klein war, und dann der Zucker aus der Birne in den Hauptraum durch mehrmaliges Neigen des Gefäßes herübergespült. Bei dieser Anordnung entging, von der Zeit des Zuckerzusatzes an, keine Minute der Beobachtung.

Betrug die Zunahme des Kohlensauredruckes $h_{\rm CO_2}$ mm Brodie (10000 mm Brodie = 760 mm Hg), so war die gebildete Garungskohlensäure in Kubikmillimetern $x_{\text{CO}_2} = h_{\text{CO}_2} \cdot k_{\text{CO}_2}$

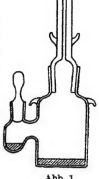


Abb. 1

wo k_{CO_2} die Gefaßkonstante fur Kohlensaure bedeutet

Da bei der sauren Reaktion der Versuchsflüssigkeiten Kohlensaure nicht retiniert wurde, so war $k_{\rm CO_2}$ nach der einfachen Formel

$$k_{\text{CO}_2} = -\frac{v_G}{T} \frac{\frac{273}{T} + v_F \, \gamma_{\text{CO}_2}}{10000}$$

zu berechnen (v_G Volumen des Gasraumes, ι_F Volumen der Flussigkeit beide in Kubikmillimetern. T absolute Versuchtemperatur $\alpha_{\rm CO_2}$ Bunsenscher Absorptionskoeffizient für Kohlensaure bei $T^{\,0}$ $\alpha_{{\rm CO}}^{20^{\circ}}$, wurde gleich 0.84 gesetzt)

Fur die beschriebenen Versuchsbedingungen wird $k_{\rm CO}$ etwa gleich 2 Stieg also der Kohlensauredruck um 1 mm Brodie, so waren etwa 2 cmm Garungskohlensaure gebildet

III. Die Wirkung der Blausäure auf den Lebedew-Saft

zeigt Abb 2, m der die gebildete Garungskohlensaure z als Funktion der Zeit t dargestellt ist tist von der Zeit des Zuckerzusatzes an gerechnet Die Blausaure ist im Falle der Kurven II und III 60 Minuten vor dem Zucker, im Falle der Kurve IIIa 50 Minuten nach dem Zucker zugefugt worden Die vier Kurven sind gleichzeitig aufgenommen

fur je 1 ccm eines und desselben Saftes $\frac{dx}{dt}$ ist die Gargeschwindigkeit.

Sie steigt mit der Zeit an, sowohl in dem blausaurefreien, als auch in dem blausaurehaltigen Saft. n/1000 Blausaure übt nur eine geringe garungshemmende Wirkung aus, wie ein Vergleich der Kurven I und II

n/100 Blausaure hemmt, und zwar starker, wenn sie einige lehrt Zeit vor der Glucose, als wenn sie einige Zeit nach der Glucose zugesetzt

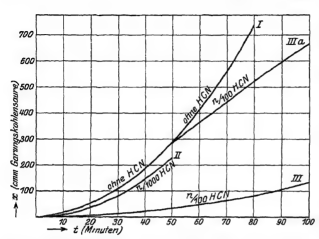


Abb 2 1 ccm Lebedew-Saft, 4 Proz Glucose, Gasraum 5 Vol -Proz Kohlensaure in Stickstoff Versuchstemperatur 20°

worden ist Dies erkennt man, wenn man die Kurven III und IIIa mit der Kurve I vergleicht.

Die Gargeschwindigkeit steigt langs der Kurven I und III in gleichem Verhaltnıs an Beispielsweise steigt sie im Laufe von 70 Minuten auf der Kurve I von 1.7 auf 17,6, auf der Kurve III von 0,2 auf 2,0, in beiden Fallen also auf das

10fache Deshalb ist es gleichgultig, welches Zeitelement man zur Berechnung der Garungshemmung wahlt. Wahrend der ganzen Dauer des Versuches hemmt n/100 Blausaure die Gargeschwindigkeit um rund 90%.

Dieselbe Blausaurekonzentration hemmt, wenn man die Blausaure 50 Minuten nach der Glucose zusetzt, zunachst 40%; die Hemmung wird dann im Laufe der Zeit großer (IIIa)

In jedem Falle wird die Gargeschwindigkeit durch n/100 Blausaure gehemmt, wahrend, wie in der Einleitung erwahnt, eine narkotische Wirkung der Blausaure erst bei Konzentrationen von über 2,0 n zu erwarten ist Blausaure wirkt also, wie wir jetzt sagen konnen, rund 200 mal starker, als ihrer Adsorptionskonstanten entspricht

IV. Die Wirkung der Blausäure auf lebende Hefe.

Ware die Wirkung der Blausaure eine narkotische, so mußte sie in lebender Hefe, wo die Fermente an die Struktur gebunden sind, nach den vorliegenden Erfahrungen¹ größer sein als in Hefesaft

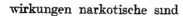
In Abb. 3 ist die Garungskohlensaure, die lebende Hefe bei verschiedenen Blausaurekonzentrationen entwickelt, als Funktion der Zeit t dargestellt t ist wieder von der Zeit des Zuckerzusatzes an gerechnet. Die Blausaure ist im Falle der Kurven II und III 60 Minuten vor dem Zucker, im Falle der Kurve IIIa 40 Minuten nach dem Zucker zugefugt worden

¹ Hoppe-Seylers Zeitschr. f physiol. Chem. 81, 99, 1912; Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 158, 19. 1914.

197

Das Bild der Kurven ist in wesentlichen Punkten dasselbe wie für den Lebedew-Saft n/1000 Blausaure ubt, abgesehen von den ersten 10 Minuten, nur eine geringe garungshemmende Wirkung aus n 100 Blausaure, vor dem Zucker zugesetzt, hemmt die Gargeschwindigkeit zunächst um 90% Die Hemmung nimmt dann mit der Zeit ab und beträgt im weiteren Verlauf rund 50%. n/100 Blausaure emige Zeit nach dem Zucker zugesetzt, hemmt die Gargeschwindigkeit um 50%

Das Resultat ist, daß n/100 Blausaure in jedem Falle die Galgeschwindigkeit in lebender Hefe stark hemmt, wobei die Hemmungen nie größer sind als in Hefesaft Auch dieses Resultat schließt aus, daß die beobachteten Blausaure-



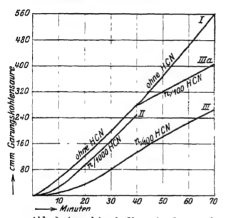


Abb 3 4 mg lebende Here (Prockengewicht) in 1 cem 0/2 mol KH₂PO_{*} 4 Proz Glucose Gasraum Stickstoff Versu listemperatur 19"

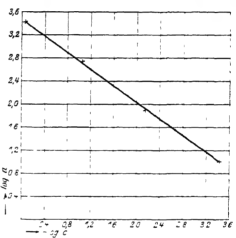


Abb. 4. Adsorption of r Blads, are an Merckscher Blutkohle e = Konzentration, der Bladsaue in der Losung in Mole Liter e = als erliefte blads" = in Mikromole Green in Kobbe.

V. Protokolle

1 Adsorption der Blansanie an Blatkolle

Die beobachteten a- und c-Weite sind¹

Mole Leter Losung	n Mikromole z Kohle		
3 × 10 -4	10		
70 10-4	80		
890 10-4	550		
8800 10-4	2600		

In Abb 4 ist $\log a$ als Funktion von — $\log c$ dargestellt Die eihaltene Kurve ist nahezu eine gerade Linie die a—c-Kurve also eine Freundlichsche Adsorptionsisotherme²

¹ Nach dieser Zeitschr 119, 161, 1921

² Freundlich, H: Zeitschr f. physik. Chem. 57, 385 1906.

2. Protokoll zu Abb. 2.

Lebedew-Saft bei 20 o in 5 proz. CO.-Na.

Zeit	l ccm ohne		1 ccm Saft n/1000 HCN	1 ccm Saft n/100 HCN			
Mın	cmm	CO ₂	cmm CO ₂	cmm O ₂			
	Selbstg	arung vor Zugabe	der Glucose.				
20	1 1	.6	11	3,9			
40	1	6	$\frac{11}{22}$				
	•	1		7,8			
	Garung 1	nach Zugabe von	50 mg Glucose.				
10		17	11	2			
20	§	51	36	6			
30	1	06	80	14			
40		82	142	20			
50		85	230				
50	1	\	200	33			
	ohne HCN	n/100 HCN					
70	564	445		61			
80	740			81			
90		- 595					
100		665		104			
100	T			130			
	Kurve I	Kurve III a	Kurve II	Kurve III			

3. Protokoll zu Abb. 3. Lebende Hefe in 0,2 mol. KH₂PO₄ bei 19° Stickstoff.

Zeit	4 g Hefe¹ ın 1 ccm Phosphatlösung						
Min.	ohne HCN cmm CO ₂	ohne HCN emm CO ₂	n/1000 HCN emm CO ₂	n/100 HCN cmm CO ₂			
5 10 15 20 25 30 40 50 60 70	20 53 88 124 160 196 280 370 460 560	21 51 86 122 158 194 269 ² 320 366 405	6 26 57 95 132 170 250 330 410 490	2 8 18 34 55 80 134 180 223			
	Kurve I	Kurve IIIa	Kurve II	264 Kurve III			

¹ Trockengewicht

² Nach 40 Mm soviel HCN hinzugefugt, daß in bezug auf HCN n/100

Über die Wirkung des Schwefelwasserstoffs auf chemische Vorgänge in Zellen.

 ∇ on

Erwin Negelein.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 13. September 1925)

Mit 1 Abbildung.

I. Historisches über die Wirkung des Schwefelwasserstoffs.

In seinem Handbuche der Chemie¹ zitiert J. J. BERZELIUS die folgenden Versuche von Thénard. "D'après Thénard, un oiseau, par exemple un pinson, meurt sur le champ dans l'air qui ne contient q'un quinze centième de son volume de sulfide hydrique, il ne faut q'un huit centième de volume de l'air de sulfide hydrique, pour faire périr un chien et un deux cent cinquantième pour tuer un cheval "

Nach diesen Angaben konnen wir die Schwefelwasserstoffkonzentration im Blutplasma die todlich wirkt, angenahert berechnen

In dem ersten von Thénard erwahnten Fall ist der Schwefelwasserstoff-Partialdruck bei normalem Atmospharendruck

$$\frac{760}{1500} = 0.51 \text{ mm Hg}$$

und folglich die Schwefelwasserstoffkonzentration c im Blutplasma in Molen/Liter

 $c = \frac{0.51}{760} \cdot \alpha \cdot \frac{1000}{2\overline{2}400} \;,$

wo α den Bunsenschen Absorptionskoeffizienten des Schwefelwasserstoffs (für Plasma und Bluttemperatur) bedeutet

Setzen wir $\alpha = 1.66$, so wird

$$c=5 10^{-5}$$
 Mole, Liter

Bei der Berechnung wird vorausgesetzt, daß in Thénards Versuchen das Plasma mit dem angewandten Schwefelwasserstoffdruck im Gleichgewicht war Trifft diese Voraussetzung nicht zu, so ist die tödlich wirkende Schwefelwasserstoffkonzentration kleiner als 5·10⁻⁵ Mole/Liter.

¹ Berzelius, J. J.: Traité de Chimie 7, 108. Paris 1833.

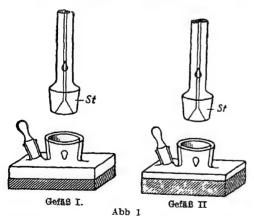
Spater hat sich C F Schönbein¹ mit der giftigen Wirkung des Schwefelwasserstoffs beschaftigt Er fand, daß die wasserstoffperoxydspaltende Wirkung "organischer Materie" durch kleine Mengen Schwefelwasserstoff aufgehoben wird, und fugte die Bemerkung hinzu, daß damit immer der Verlust anderer Fermentwirkungen verbunden sei, beispielsweise der Verlust der Garwirkung

Was die Erklarung der Giftwirkung anbetrifft, so dachte man zeitweise an eine Reaktion mit dem Blutfarbstoff (Hoppe-Seylers Sulfhamoglobin², wie man auch zeitweise versuchte, die Blausaurewirkung auf eine Reaktion mit dem Blutfarbstoff zuruckzufuhren (Hoppe-Seylers Cyanhamoglobin²

Hierbei ubersah man, daß Schwefelwasserstoff und Blausaure allgemeine Zellgifte sind, im Gegensatz zu dem Kohlenoxyd, das ein spezielles Blutgift ist und nur auf blutfuhrende Organismen giftig wirkt Falls die Hoppe-Seylersschen Reaktionen bei der Vergiftung hoherer Tiere mit Blausaure oder Schwefelwasserstoff eine Rolle spielen, so sind sie Entgiftungsreaktionen, die die Giftkonzentrationen im Plasma vermindern.

II. Methodik.

Die Messung der Stoffwechselvorgange geschah manometrisch In keinem Falle durfte der Einsatz der Versuchsgefaße Kalilauge ent-



halten — wegen der Absorption des Schwefelwasserstoffes durch Laugen —, vielmehr waren die Methoden anzuwenden³, die auf der verschiedenen Loslichkeit der Kohlensaure und des Sauerstoffs berühen Die spezielle Anordnung war von Fall zu Fall verschieden und wird in den einzelnen Abschnitten beschrieben Die Speriflussigkeit der Barcroftmanometer war Brodiesche Flussigkeit, von

der 10000 mm = 760 mm Hg Alle Druckanderungen sind in Millimetern Brodiescher Flüssigkeit gemessen und angegeben.

Einer Erlauterung bedarf das Verfahren, nach dem bestimmte Kon-

¹ Schonbein, C. F. Journ prakt. Chem. (1) 89, 323 1863

HOPPE-SEYLER: Med. Chem. Unters. Berlin 1866 bis 1871.
 Diese Zeitschr. 152, 51, 1924

zentrationen an Schwefelwasserstoff in den Versuchsflussigkeiten hergestellt wurden Die Versuchsflussigkeiten waren saure Phosphat-(KH₂PO₄) Lösungen oder — wenn die Nitratassimilation gemessen wurde — salpetersaure Losungen Sie wurden in die Versuchsgefaße (Abb. 1) eingefullt und mit Gasmischungen, die bei den verschiedenen Versuchen verschieden waren, gesattigt. War dies geschehen, so wurde die gewünschte Schwefelwasserstoffkonzentration durch Zugabe von Natriumsulfid (Na₂S) erzeugt, dessen Menge immer klein war gegen die Menge an KH₂PO₄ oder HNO₃, so daß sich das zugefügte Natriumsulfid praktisch vollstandig in freien Schwefelwasserstoff und Nitrat oder Phosphat umsetzte.

Da die Versuchsflussigkeit mit einem Gasraum in Verbindung stand, so entwich Schwefelwasserstoff in den Gasraum Da der Gasraum abgeschlossen war, so stellte sich ein Gleichgewicht ein, und zwar war im Gleichgewicht das Verhältnis

$$\frac{\text{H}_2\text{S} \text{ im Gasraum} + \text{H}_2\text{S gelost}}{\text{H}_2\text{S gelost}} = \frac{v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha}{v_F \alpha}, \tag{1}$$

wo v_G und v_F die Volumina des Gas- und Flussigkeitsraums sind, T die (abs.) Temperatur und α der Bunsensche Absorptionskoeffizient für Schwefelwasserstoff (für die Versuchsflussigkeit und die Versuchstemperatur.) α^{20° setzte ich gleich 2.55

Aus (1) ergibt sich die Zahl n der Mole Na₂S die wir in das Versuchsgefaß hinembringen mussen, um in der Losung die H₂S-Konzentration von c-Molen/Liter zu erzeugen Es ist

$$n = \epsilon \cdot 10^{-3} v_F \frac{v_G^2 T}{T} + v_F \gamma$$

$$n = \epsilon \cdot 10^{-3} \cdot \frac{v_G^2 73}{T} + r_F \gamma$$

$$n = \epsilon \cdot 10^{-3} \cdot \frac{v_G^2 73}{T} + r_F \gamma$$
(2)

III. Die Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Atmung und Gärung in Hefezellen.

Zur Messung des Stoffwechsels der Hete dienten Getaße von der Form der Abb 1. und zwar zwei Gefaße zur Messung des Stoffwechsels unter aeroben Bedingungen und ein Gefaß zur Messung des Stoffwechsels unter anaeroben Bedingungen

Was den ersten Fall anbetrifft, so kann man entweder mit gleichen Zellmengen oder mit gleichen Zellkonzentrationen arbeiten Ich habe im allgemeinen mit gleichen Zellmengen gearbeitet Betrugen die Druckanderungen, die unter aeroben Bedingungen gleiche Zellmengen in gleichen Zeiten hervorbrachten, H mm (Gefaß I mit den Konstanten K_{0_2} und K_{CO_2}) und h mm (Gefaß II mit den Konstanten k_{0_2} und k_{CO_2}), so war der verbrauchte Sauerstoff x_{0_2} in Kubikmillimetern

 $x_{\rm O_2} = \frac{h \, k_{\rm CO_2} - H K_{\rm CO_2}}{\frac{k_{\rm CO_2}}{k_{\rm O_2}} - \frac{K_{\rm CO_2}}{K_{\rm O_2}}} \tag{3}$

und die gebildete Kohlensaure $x_{\rm CO_2}$ in Kubikmillımetern

$$x_{\text{CO}_2} = \frac{h \, k_{\text{O}_2} - H \, K_{\text{O}_2}}{\frac{k_{\text{O}_2}}{k_{\text{CO}_2}} - \frac{K_{\text{O}_2}}{K_{\text{CO}_2}}},\tag{4}$$

 $x_{\rm CO_2}$ war die Summe von Atmungskohlensaure und Garungskohlensaure. Nahm man an, daß ebensoviel Atmungskohlensaure gebildet, als Sauerstoff verbraucht wurde, so war die aerob gebildete Garungskohlensaure x_G in Kubikmillimetern

 $x_G = x_{CO_2} + x_{O_2}$

Betrug die Druckanderung, die unter anaeroben Bedingungen beobachtet wurde, $h_{\rm CO_2}$ mm, so war die gebildete Kohlensaure in Kubikmillimetern

 $x_{\mathrm{CO}_2} = h_{\mathrm{CO}_2} k_{\mathrm{CO}_2} \tag{5}$

In diesem Falle war $x_{\rm CO_2}$ gleich der gebildeten Garungskohlensaure $x_{\rm G}$. Tabelle 1 enthalt 2 Versuchsbeispiele. In Versuch 1 ist der aerobe und der anaerobe Stoffwechsel ohne Schwefelwasserstoff gemessen worden, in Versuch 2 der aerobe Stoffwechsel bei einer Schwefelwasserstoffkonzentration von 10^{-4} Molen/Liter, der anaerobe Stoffwechsel wieder ohne Schwefelwasserstoff Das Ergebnis ist, daß 10^{-4} molar Schwefelwasserstoff die Atmung garender Hefe vollkommen hemmt, und daß gleichzeitig die Garung von dem aeroben auf den anaeroben Wert steigt. 10^{-4} molar Schwefelwasserstoff — in Sauerstoff — stellt also die Bedingungen der Anaerobiose her und wirkt offenbar auf die Gärung nur insofern, als er die Atmung hemmt

Mit der gleichen Versuchsanordnung fand ich, daß noch 10⁻⁵ n Schwefelwasserstoff die Hefeatmung vollkommen hemmt, wahrend 10⁻⁶ n-Schwefelwasserstoff ohne deutliche Wirkung ist.

Wegen des Einflusses der Atmung auf die Garung kann die direkte Wirkung des Schwefelwasserstoffs auf die Garung nur durch die Versuche unter anaeroben Bedingungen ermittelt werden Stellt man solche Versuche unter Zusatz von Schwefelwasserstoff an, so zeigt sich, daß 10⁻⁴ molar Schwefelwasserstoff auf die Garung nicht wirkt. Noch die 5fache Konzentration an Schwefelwasserstoff ist ohne Einfluß auf

Obergarige Hefe in 0.5 molarer KH, PO.-Lösung. 1% Glucose, 20°. In jedem Gefäß 1.4 mr Hefe (Trockengewicht). Tabelle 1. Wirkung von Schwefelvensserstoff auf Hefe unter aeroben Bedingungen.

engewiene).						Hemmung der Atmung 100 % Keine Hemmung	der Gürung, sondern Anstieg der Gürung auf den anaeroben Wert	
ere (Trock	Gesamt- Gärungs- kohlen- kohlen- sänre	(x_G) cmm	- 50	(aerob)	- 182 (anaerob)		(aerob)	+ 164 (anaerob)
1,4 mg m	Sauer- Gesamt- Gärungs stoffver- kohlen- kohlen- brauch säure	$(x_{\rm CO_2})$	+ 100	-	+ 182	+ 174	• •	+ 164
iem creian	Sauer- stoffver- brauch	(x_{0_2}) cmm	- 60		T a	С		
Obergarige rete ' II 0.5 monter K 13 U. Losung. 1 % cultense. 20 ' . In Jouen Cenas 1,4 ing Lete (Lookengewien).	Beobachtete Denekänderingen	mm	$h=+32 ext{ in } 60'$	H = -9 in 60'	$h_{{ m CO}_2}=+$ 146 in 60′	h=+ 145 in 45'	$H=+152 \mathrm{\ in\ }45^{\prime}$	$h_{\rm CO_2} = +132~{ m in}~45'$
-rosung.	Gefäß- konstanten	für O_2 für CO_2	$^{k_{\rm CO_2}}_{=1.12}$	$K_{\mathrm{CO}_{2}} = 1,22$	$\frac{k_{\mathrm{CO}_2}}{1,24}$	/co ₂	K _{CO3} 1,22	$\frac{k_{\rm CO_4}}{1,24}$
MII2TU4	Ged konst	für O ₂	k ₀ 0,87	$K_{0_2} = 0,55$:	ko. 0,87	К _{О2} 0,55	at a second
ı 0,5 molarer	Gefäß• volumina	$r_{p} = r_{q}$ Mole/Lit. ccm ccm	3,0 9,28	8,0 5,64	3,0 10,5	3,0 9,28	8,0 5,64	3,0 10,5
ge nete u	H ₂ S- Konzen-	tration Mole/Lit.				1()-4		is injustically
Opergari	Clocomo	Mastalli	Luft		Stickstoff .	Laff.		Stickstoff .
	ž	i		_			©1	

¹ Rasse M des Berliner Instituts für Gärungsgewerbe.

die Garung, und erst bei 60 facher Konzentration finden wir eine starke Wirkung auf die Garung (Tabelle 2) Infolge dieser großen Spanne zwischen atmungs- und garungshemmender Konzentration (10^{-5} n gegenuber $6\cdot 10^{-3}$ n) ist es moglich, mit Hilfe von Schwefelwasserstoff die Atmung der Hefe von ihrer Garwirkung vollkommen zu trennen

Tabelle 2. Wirkung von Schwefelwasserstoff auf Hefe unter anaeroben Bedingungen.

Obergarige Hefe (Rasse M) in 0,5 molarer KH₂PO₄-Losung 1 Proz Glucose. 20°.

In jedem Gefaß 4 mg Hefe (Trockengewicht)

- Samuel (Live Line)									
Gasraum	H ₂ S- Konzen- tration	Gefaß- volumina v _F v _G		Gefaß- konstante fur Kohlen- saure	Beobachtete Druck- anderungen	Garungs- kohlensaure (x_{θ})	Hemmung der Garung		
	Mole/Liter	cem	cem	k 00²	mm	emm	%		
Stickstoff		10	18,8	2,52	$=+\frac{h_{\rm CO_2}}{112 \text{ in } 45'}$	282	_		
Stickstoff .	5,4-10-4	10	23,7	2,95	= + 95 in 45'	281	0		
Stickstoff .	5,8.10-3	10	20.0	2,62	$h_{CO_2} = +21.5 \text{ in } 45'$	57	80		

IIIa. Die Wirkung von Blausäure auf die Atmung in Hefezellen.

An dieser Stelle seien Versuche über die Wirkung der Blausaure auf die Atmung garender Hefe eingeschaltet, der einzige von den funf untersuchten Stoffwechselvorgangen, für den der Blausaurehemmungswert durch frühere Arbeiten noch nicht hinreichend genau festgelegt ist

Die Versuche wurden mit demselben Hefestamm wie die Schwefelwasserstoffversuche ausgeführt, und auch im übrigen geschah alles, wie in Abschnitt III für aerobe Bedingungen beschrieben, mit dem einzigen Unterschied, daß der Schwefelwasserstoff durch Blausaure ersetzt wurde

Das Ergebnis der Messungen war

HCN-Konzentration Mole/Liter	x ₀₁ in 30 Min. (1,4 mg Hefe) emm	Hemmung der Atmung %
0 1·10-5 1·10-4	28,0 8,7 0	70 100

IV. Die Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Kohlensäureassimilation in Chlorella

wurde bei intensiver Bestrahlung einer dunnen Algensuspension und bei Überschuß von Kohlensaure untersucht, das heißt unter Bedingungen, unter denen die Blackmansche Reaktion¹ die Geschwindigkeit der Assimilation bestimmt. Zur Messung dienten Gefaße nach Abb. l. Die Lichtquelle war eine ½-Watt-Metallfadenlampe von 75 Watt Stromverbrauch, deren leuchtender Faden 8 cm vom Boden der Versuchsgefaße entfernt war.

Betragt die Druckanderung bei Betrahlung H mm, so
ıst die allgemeine Formel zur Berechnung des entwickelten Sauerstoffs
² x_{0_2} in Kubikmillimetern

$$x_{\rm O_2} = H \frac{K_{\rm CO_2} \cdot K_{\rm O_2}}{K_{\rm CO_2} + \gamma K_{\rm O_2}}, \tag{6}$$

wo $\gamma=\frac{x_{\text{CO}_2}}{x_{\text{O}_2}}$ ist Ist γ unbekannt, so genügt ein Gefaß nicht zur Messung der Assimilation. Für unseren besonderen Fall jedoch — Chlorella bei intensiver Bestrahlung — lagen Bestimmungen von γ vor³, so daß wir mit einem Gefaß auskamen γ ist sehr nahe gleich — 0,9, der entwickelte Sauerstoff in Kubikmillimetern also

$$A_{O_2} = H \frac{K_{CO_2} \cdot K_{O_2}}{K_{CO_2} - 0.9 K_{O_2}}.$$

Tabelle 3 enthalt ein Versuchsbeispiel für die Schwefelwasserstoffkonzentrationen () 10⁻⁶ 10⁻⁵ und 10⁻⁴ Mole, Liter Das Ergebnis ist, daß 10⁻⁵ molar Schwefelwasserstoff die Kohlensaureassimilation — genauer die Blackmansche Reaktion — stark hemmt.

Tabelle 3. Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Kohlensaureassimilation in Chlorella.

Chlorella in Knopscher Losung⁴ bei 20%. In jedem Gefall 2 mg (hlorella (Trockengewicht).

Gas-	H ₂ S- Konzen- tration	Gef volu		Clef konst Ko,	aß- anten Kun	Beobachtete Druck- anderungen	Ent- wickelter Sauerstoff	Hem- mung
	Mole, Liter	cem	ccm	1102	1102	mni	\cdot mm	o,
5% CO, in Luft	0 10-6 10-5 10-4	\$,0 8,0 8,0 8,0	5,54 5 54 5,54 5,64	0 54 0,54 0,54 0 55	1,21 1,21 1,21 1,22	136 in 20' 120 20 38,5 20 6,0 20	124 109 35	12 72 100

¹ Vgl. diese Zeitschi 146, 486 1924

² Die Atmung der Chlorella beträgt bei intensiver Bestrahlung nur einige Prozente der Assimilation und kann vernachlässigt werden

³ Zeitschr. f. physik. Chem. 102, 254 1922.

⁴ Zusammensetzung der Knopschen Lösung vgl Zeitschr. f. physik. Chem. 102, 235–1922.

V. Die Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Nitratassimilation in Chlorella.

Nach einer fruheren Arbeit ist die Gleichung der Nitratassimilation¹

$$HNO_3 + H_2O + 2C = NH_3 + 2CO_2$$
 (7)

ein Vorgang, der unter geeigneten Versuchsbedingungen so schnell verläuft, daß die nach Gleichung (7) entwickelte "Extrakohlensaure" einen erheblichen Teil der gesamten entwickelten Kohlensaure ausmacht. Unter solchen Bedingungen kann man die Nitratassimilation durch Bestimmung der Extrakohlensaure messen

Zur Messung dienten zwei Gefaße nach Abb 1. Die Suspensionsflüssigkeit war eine Losung, die in bezug auf NaNO $_3$ n/10, in bezug auf freie Salpetersäure n/100 war, das sogenannte "Nitratgemisch" Im Gasraum befand sich Luft, die Versuchsgefäße waren verdunkelt

Betrugen die Druckanderungen, die gleiche Zellmengen in gleichen Zeiten hervorbrachten, H mm (Gefaß I mit den Konstanten $K_{\rm O_2}$ und $K_{\rm CO_2}$) und h mm (Gefaß II mit den Konstanten $k_{\rm O_2}$ und $k_{\rm CO_2}$), so war der verbrauchte Sauerstoff $x_{\rm O_2}$ in Kubikmillimetern

$$x_{\rm O_2} = \frac{h k_{\rm CO_2} - H K_{\rm CO_2}}{\frac{k_{\rm CO_2}}{k_{\rm O_2}} - \frac{K_{\rm CO_2}}{K_{\rm O_2}}},$$

die gebildete Kohlensaure x_{CO_2} — die Summe von Atmungskohlensaure und Extrakohlensaure — in Kubikmillimetern

$$x_{\text{CO}_2} = \frac{h \, k_{\text{O}_2} - H \, K_{\text{O}_2}}{\frac{k_{\text{O}_2}}{k_{\text{CO}_2}} - \frac{K_{\text{O}_2}}{K_{\text{CO}_2}}}$$

und die gebildete Extrakohlensaure in Kubikmillimetern

$$x_{\rm CO_2} + x_{\rm O_2}$$
,

da nach fruheren Gasanalysen² fast genau soviel Atmungskohlensaure gebildet als Sauerstoff verbraucht wird.

Tabelle 4 enthält ein Versuchsbeispiel. Die Schwefelwasserstoffkonzentrationen waren 0 und 10⁻⁴ Mole/Liter. Das Ergebnis ist, daß 10⁻⁴ molar Schwefelwasserstoff die Extrakohlensäurebildung zum Verschwinden bringt, die Nitratassimilation also vollständig hemmt.

¹ Diese Zeitschr. 110, 66. 1920

² Zeitschr. f physikal Chem. 102, 254, 1922.

Tabelle 4. Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Nitratassimilation in Chlorella. Chlorella in Nitratgemisch bei 25°. Dunkel. In jedem Gefäß 16 mg Chlorella (Trockengewicht)

Gasraum	H ₂ S- Konzen- tration Mole/Liter	Gefaß- volumina		Gefäß- konstanten		Beobachtete Druck- änderungen	rstoff- rauch o.)	nsaure- lung oc,)	Extra- kohlensaure	Hommung der Nitrat- assimilation
		ı _F	v _G	fur O2	furCO ₂	änderungen mm	Saue E verb	Kohlensaure Buldung (x_{00})	Exellor Ex	
Luft	0	3,0	9,95		k_{00} =1,14	h = +3.5 in 15'	25	+ 35	10	-
		8,0	5,54		$K_{CO}, = 1,12$	H = -16 in 15'				
Luft	10-4	3,0	10,51	= 0.97	k_{CO_2} =1,19	h = -5.5 in 15'	-26	+ 25,5	o	100
		8,0	5,64		$\begin{bmatrix} K_{\text{CO}_2} \\ = 1,12 \end{bmatrix}$	H = -25 in 15'				

VI. Die Wirkung von Schwefelwasserstoff auf die Atmung in Chlorella.

Zur Messung der Atmung bei Gegenwart von Schwefelwasserstoff dienten zwei Gefaße nach Abb 1. Betrugen die Druckanderungen, die gleiche Zellmengen in gleichen Zeiten hervorbrachten H mm (Gefäß I mit den Kontanten K_{0} , und K_{0}) und h mm (Gefaß II mit den Konstanten k_{O_2} und k_{CO_2}) so war der verbrauchte Sauerstoff x_{O_2} in Kubikmıllimetern

$$x_{\text{O}_2} = \frac{h k_{\text{CO}_2} - H K_{\text{CO}_2}}{k_{\text{CO}_2}} - \frac{K_{\text{CO}_2}}{K_{\text{O}_2}}$$

und die gebildete Atmungskohlensaure $x_{\rm CO},$ in Kubikmillimetern

$$v_{\text{CO}_2} = \frac{h k_{\text{O}_2} - H K_{\text{O}_2}}{k_{\text{CO}_2}} - \frac{\overline{K_{\text{O}_2}}}{K_{\text{CO}_2}}$$

Zur Messung der Atmung bei Abwesenheit von Schwefelwasserstoff begnugte ich mich mit einem Gefaß, setzte den respiratorischen Quotienten nach fruheren Messungen¹ gleich — 1 und berechnete den Sauerstoffverbrauch x_{0_2} in Kubikmillimetern aus der beobachteten Druckanderung H nach der Gleichung

$$x_{O_2} = H \frac{K_{CO_2} \cdot K_{O_2}}{K_{CO_2} - K_{O_2}}.$$

¹ Zeitschr f. physikal. Chem. 102, 254. 1922.

Tabelle 5 enthalt ein Versuchsbeispiel Die Schwefelwasserstoff-konzentrationen waren 0 und 10^{-4} Mole/Liter. Das Ergebnis ist, daß 10^{-4} molar Schwefelwasserstoff die Atmung nicht nur nicht hemmt, sondern sogar beschleunigt, und daß der respiratorische Quotient der gesteigerten Atmung gleich dem der normalen Atmung ist

Tabelle 5 Wirkung von Schwefeluasserstoff auf die Atmung in Chlorella. Chlorella in Knopscher Losung¹ bei 20 °. Dunkel. In jedem Gefaß 12 mg Chlorella (Trockengewicht)

()									
Gas-	H ₂ S- Konzen-		faß- mina		aß- anten	Beobachtete Druck-	Verbrauchter Sauerstoff (x_{0_k})	Gebildete Kohlensaure (x_{CO_a})	
raum	tration	v_{F}	≀ ∉	$fur O_2$	${ m furCO_2}$	anderungen	Verbi Sau	Get Kohi (x	
	Mole/Lit.	ccm	ccm			mm.	cmm	cmm	
Luft	0	8,0	5,54	$K_{0_3} = 0,54$	$K_{\text{CO}_2} = 1,21$	h = -18 in 15'	-18	+ 18	mung ting, n g auf che
Luft .	10-4	3,0	9,28	$k_{0_2} = 0.87$	$k_{00_2} = 1,12$	h = -8 in 15'	_ 20	+ 32	Kene Hemmung der Afmung, sondern Steigerung auf das 1,81ache
		8,0	5,64	$K_{0_2} = 0,55$	$K_{CO_2} = 1,22$	H = -31.5 in 15'	- 32	T 32) kg - 22 °

VII. Vergleich der Blausäure- und Schwefelwasserstoffwirkung.

Zum Schluß vergleichen wir die Wirkungen, die Blausaure und Schwefelwasserstoff bei gleicher Konzentration hervorbringen, und wahlen als Vergleichskonzentration 10^{-4} Mole/Liter Es ergibt sich folgendes ·

	Es bewirkt 10^{-4} mol. $\mathrm{H_2S}$	Es bewirkt 10 ⁻⁴ mol. HCN
Atmung in Hefezellen Gärung in Hefezellen Kohlensaureassimilation	Vollkommene Hemmung Keine Hemmung	Vollkommene Hemmung Keine Hemmung ²
in Chlorella . Nitratassimilation in	Vollkommene Hemmung	Starke Hemmung ³
Chlorella Atmung in Chlorella	Vollkommene Hemmung Steigerung	Vollkommene Hemmung ⁴ Steigerung ⁵

Das Ergebnis ist, daß ein weitgehender Parallelismus zwischen den Wirkungen der Blausaure und des Schwefelwasserstoffs besteht.

¹ Zusammensetzung der Knopschen Losung vgl Zeitschr. f physik. Chem. 102, 235. 1922.

² Diese Zeitschr, die vorhergehende Arbeit.

³ Ebendaselbst 146, 488 1924.

⁴ Ebendaselbst 110, 81. 1920.

⁵ Ebendaselbst 100, 267 1919.

Die Atmung der Chlorella wird — als bisher einziger Fall von Atmung — durch kleine Blausaurekonzentrationen nicht nur nicht gehemmt, sondern sogar beschleunigt, und die gleiche Wirkung bringt in diesem Falle Schwefelwasserstoff hervor, der in anderen Fallen wie Blausaure die Atmung hemmt Die alkoholische Garung ist, wie alle Garungen, gegen Blausaure erheblich unempfindlicher als die Atmung und ist es auch gegenüber Schwefelwasserstoff. Hierbei ist sogar das Verhaltnis zwischen atmungs- und garungshemmender Konzentration von derselben Großenordnung, denn wir finden

	Es hemmen die Hefe- atmung Mole/Liter	Es hemmen die Hefe- garung Mole/Liter	Verhaltnis
Blausaure Schwefelwasserstoff	10^{-5} 10^{-5}	$0.6 \cdot 10^{-2}$	1:1000

Fur die Anregung zu dieser Arbeit spreche ich Herrn O WARBURG meinen Dank aus.

Über die Wirkung von Blausäureäthylester (Äthylcarbylamin) auf Schwermetallkatalysen.

Von

Shigeru Toda.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 11. Marz 1926)

Mit 6 Abbildungen.

Die Blausaureester sind im Jahre 1866 von GAUTIER entdeckt worden. Er erhielt sie bei der Einwirkung von Jodalkyl auf Cyansilber.

$$C_2H_5J + 2 AgCN = (C_2H_5NC)AgCN + AgJ$$
 (1)

als komplexe Silberverbindungen, die durch Cyankahum unter Bildung von freiem Blausaureester und komplexem Silbercyanid zerlegt werden Was die Konstitution der Blausaureester anbetrifft, so nimmt man seit NEF an, daß der Kohlenstoff in ihnen, wie in der freien Blausaure zweiwertig ist

HN = C $C_2H_5N = C$ Blausaure Athylcarbylamin

Die Blausaureester sind bestandig in neutraler und alkalischer Losung — aus der sie unzersetzt destilliert werden konnen — aber unbestandig in saurer Losung Sie zerfallen in saurer Losung jedoch nicht in Blausaure und Alkohol, was mit Hinblick auf ihre biologische Wirkung hervorgehoben sei, sondern in Ameisensaure und Amin Beispielsweise reagiert Äthylcarbylamin nach der Gleichung

$$C_2H_5NC + 2H_2O = C_2H_5NH_2 + HCOOH,$$
 (2)

wenn man eine wasserige schwefelsaure Losung kurze Zeit bei Zimmertemperatur stehenlaßt. Auf dieser Reaktion, die quantitativ verlauft, beruht eine Methode¹ zur Bestimmung der Blausaureester. Man zerlegt sie mit Säure, macht alkalisch, destilliert und titriert das übergehende Amin

Von anderen Eigenschaften der Blausaureester ist bemerkenswert, daß sie mit Schwermetallen, wie die freie Blausaure, komplexe Verbindungen bilden. Eine eingehende Untersuchung darüber verdanken

¹ Guillemard, H Ann. Chim. et Phys 14, 311. 1908.

wir K. A. Hofmann¹, der beispielsweise eine Verbindung von Ferrochlorid (2 Molekulen) und Äthylcarbylamın (3 Molekulen) herstellte, die, in Wasser gelöst, weder mit Silber die Chlorreaktion, noch mit Ferricvankalium die Eisenreaktion gab. Auf Grund solcher Beobachtungen war zu erwarten, daß die Ester der Blausaure, ahnlich wie die freie Blausaure, Schwermetallkatalysen hemmen. Ich habe diese Frage auf Vorschlag von Herrn Otto WARBURG gepruft und untersucht, in welcher Weise der Äthylester der Blausaure — Äthylcarbylamin auf die Oxydation des Cysteins und der Fructose in wasseriger Lösung sowie auf die Oxydation des Leucins an Haminkohle wirkt.

I. Reinigung des Äthylcarbylamins.

Das Rohprodukt, von dem ich ausging, war Kahlbaumsches Äthylcarbylamin. Es enthielt, wie alle nach GAUTIER dargestellten Carbylamine, als Verunreinigung Blausaure und Nitril. Die Blausaure war durch Destillation von dem Carbylamin nicht zu trennen

Um die Blausaure in dem Carbylamin zu bestimmen, stellte ich eine n 10 wasserige Losung her (5,5 g 1000 ccm). Zu 10 ccm dieser Losung fugte 1ch 2 ccm 25 proz. Ammomak² und 0,5 ccm 32 proz. Jodkalıumlosung verdunnte mit Wasser auf 100 ccm und heß so lange n 100 Silbernitrat zufließen bis Opaleszenz auftrat 10 ccm der Losung verbrauchten beispielsweise 0,56 ccm n 100 Silbernitrat was 1 2 ccm n 100 Blausaure entspricht

In anderen Versuchen zerlegte ich dieselbe Carbylaminlosung zunachst mit dem gleichen Volumen in Schwefelsaure (1 Stunde Zimmertemperatur) zu Amm und Ameisensaure destillierte dann die Blausaure in eine eisgekuhlte Wasservorlage und titrierte sie in der Vorlage nach Deniges mit n 100 Silbernitrat Bei dieser Anordnung erhielt ich die gleiche Blausauremenge aus 10 ccm n 10 Carbylamin 12 ccm n 100 Blausaure - Auf je 100 Molekule Carbylamin kam also in einem Kahlbaumschen Praparat das destilhert war 1 Molekul Blausaum Man sieht daraus, wie wichtig es ist, bei allen Versuchen mit Blausaureestern die freie Blausaure zu entfernen. Wie es scheint geschah dies nicht in den bisher in der Literatur beschriebenen Versuchen

Zur Entfernung der Blausaure schuttelte ich 50 ccm Äthylcarbylamın ım Scheidetrichter 10 Minuten lang zweimal mit 10 ccm n Natronlauge, ein drittes Mal mit Wasser und destillierte dann zweimal, wobei das Carbylamın bei 78° uberging Dieses Praparat erwies sich, nach Deniges in der beschriebenen Weise gepruft, als frei von Blausaure.

¹ HOFMANN, K A u. G. BUGGE Ber. 40, 3759, 1907.

² Methode von DENIGES.

Um einen Gehalt an Nitril festzustellen, fuhrte ich das Carbylamin mit Schwefelsaure in Amin und Ameisensaure über und titrierte das Amin 10 ccm einer n/10 Carbylaminlosung wurden mit 10 ccm n Schwefelsaure gemischt und blieben bei Zimmertemperatur 1 Stunde stehen Dann war der Geruch nach Carbylamin verschwunden Ich fügte 20 ccm zweifach in Natronlauge und 10 ccm Wasser hinzu und destillierte das gebildete Äthylamin in vorgelegte n/10 Schwefelsaure Der Titerverlust der Schwefelsaure, gegen Methylrot bestimmt, betrug 9,8 ccm n/10 Saure Mein Praparat enthielt also sicher nicht mehr als 2% Nitril, eine Verunreinigung, die, wie aus dem Folgenden hervorgeht, für meine Zwecke belanglos war

II. Reinigung des Valeronitrils.

Neben Carbylamin habe ich auch Nitrile auf Schwermetallkatalysen einwirken lassen, und zwar Propionitril, das dem Äthylcarbylamin isomer ist, und ein Valeronitril

Wie die Carbylamine mit Nitrilen und Blausaure, so sind die Nitrile oft mit Carbylaminen und Blausaure verunreinigt. Das Propionitril von Kahlbaum war frei von Carbylamin und Blausaure. Das Kahlbaumsche Valeronitril der oben angeschriebenen Formel enthielt sowohl Carbylamin als auch Blausaure und mußte deshalb gereinigt werden

Zur Entfernung des Carbylamıns schuttelte ich 50 ccm Valeromtril mit 50 ccm n Schwefelsaure 6 Stunden auf der Schuttelmaschine Dann war der Geruch nach Carbylamın verschwunden Ich extrahierte das Nıtrıl (das bei Zimmertemperatur gegen Sauren ganz bestandig ist) mit Ather, trocknete den Ather mit Natriumsulfat und fraktionierte, wobei die bei 127—128° ubergehende Fraktion aufgefangen wurde Die Titration nach Deniges zeigte, daß das so gewonnene Nitril noch erhebliche Mengen Blausaure enthielt Obwohl die Siedepunkte der Blausaure und des Valeronitrils weit auseinanderliegen, kann die Blausaure durch Destillation nicht entfernt werden

Zur Entfernung der Blausaure schuttelte ich 40 ccm des carbylaminfreien Nitrils 5 Minuten mit 10 ccm zweifach in Natronlauge im Schutteltrichter Dann wurde mit Wasser gewaschen, mit Natriumsulfat getrocknet und destilhert Das übergehende Nitril war blausaurefrei. Eine Losung in Wasser, nach Deniges mit n/100 Silbernitrat versetzt, verbrauchte bis zur Opaleszenz nicht mehr Silber als reines Wasser.

III. Die Wirkung von Carbylamin und Valeronitril auf die Cysteinoxydation.

Lost man eisenhaltiges Cystemchlorhydrat in Wasser neutralisiert mit Ammoniak, bis p_H etwa 8 ist, und schüttelt mit Luft, so tritt die violette Farbe der komplexen Eisen-Cysteinverbindung auf, in der das Eisen dreiwertig ist. Diese Farbung verschwindet auf Zusatz von Blausaure, und sie verschwindet auch, wie ich beobachtet habe, auf Zusatz von Äthylcarbylamin. Es ist bekannt, daß im Falle der Blausaurewirkung Entfarbung und Oxydationshemmung parallel gehen. Ich habe gefunden, daß das gleiche für die Carbylaminwirkung gilt.

Für meine quantitativen Versuche benutzte ich Cysteinchlorhydrat. das aus der dreifachen Menge heißen Athylalkohols umkristallisiert war. Die Hauptmenge des im Rohevstein vorhandenen Eisens blieb bei dieser Reinigung im Alkohol zurück, und ich erhielt ein Praparat, das sich mit einer für meine Zwecke geeigneten Geschwindigkeit oxydierte Zur Neutralisation verwendete ich nach Sakuma¹ gereinigtes Ammoniak Die Geschwindigkeit der Oxydation bestimmte ich manometrisch, wie bei Sakuma¹ beschrieben

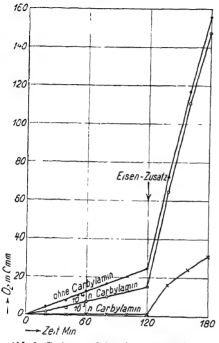
In Tabelle 1 und Abb 1 ist ein Versuchsbeispiel wiedergegeben, ın dem die Cysteinoxydation bei den Carbylamınkonzentrationen 0 und 10⁻⁴ und 10⁻³ n gemessen wurde Fassen wir zunachst die ersten 120 Minuten ins Auge so sehen wir. daß 10-4 n Carbylamin um 35% 10⁻³ n Carbylamın vollstandig hemmt Dies ist dieselbe Großenordnung der Konzentration, in der Blausaure die Oxydation maßig verunreinigter Cvsteinlosungen hemmt

Tabelle 1	Cystern and Athylcarbylami	u
$p_{\rm H} = {\rm etwa} \ 8$	Gasraum Luft Temperatu	ı 20°

Minuten	8 mg Cystein-HCl 10 ccm H ₂ O O ₂ in cmm	8 mg Cystein-HCl $10 \text{ ccm H}_2\text{O}$ $1000 \text{ C}_2\text{H}_5\text{N}$ $O_2 \text{ in cmm}$	S mg Cystein-HCl 10 ccm H ₂ O n 10000 C ₂ H ₅ —N (O ₂ in cmm
20	4,8	0,0	18
40	7,6	0,0	3,6
60	12,4	0,0	7.2
80	16,2	0,9	4,9
100	20,0	0,9	13,5
120	23,8	0.9	15,3
	$\leftarrow 2 \cdot 10^{-3} \text{ mg Fe}$	← 2·10 ⁻³ mg Fe	← 2 10 ⁻³ mg Fe
140	72,2	16,2	64,8
160	116,9	24,3	110.7
180	155,8	31,5	147,6

¹ SAKUMA, S. diese Zeitschr. 142, 68. 1923

Nach Ablauf von 120 Minuten wurden in jedes Gefaß $2\cdot10^{-3}$ mg Eisen (in Form von Ferrosulfat) zugegeben. Die Konzentration an Eisen war dann $0.4\cdot10^{-5}$ n. Mit dem Eisengehalt stieg, wie Tabelle 1



und Abb 1 lehren, die Geschwindigkeit der Oxydation, und zwar in 10⁻⁴ n Carbylamin in etwa demselben Maße, wie in der carbylamin-

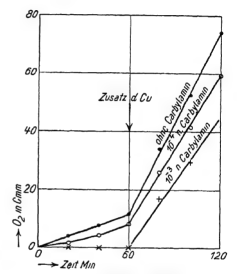


Abb 1 Cystemovvdation in wasseriger Losung

Abb 2 Cystemoxydation in wasseriger Losung.

freien Kontrolle 10^{-4} n Carbylamın war also nicht imstande, die Wirkung von $0.4\cdot10^{-5}$ n Eisen aufzuheben Dagegen hemmte 10^{-3} n Carbylamın die Wirkung des zugesetzten Eisens sehr stark, zunachst um 67%, spater um 82%

 $p_{_{\rm H}} = {\rm etwa~8~~Gasraum~Luft~~Temperatur~20^{\,0}}$

Minuten	$7~{ m mg~Cystein-HCl} \ 10~{ m ccm~H}_2{ m O} \ { m O}_2~{ m in~cmm}$	7 mg Cystein-HCl 10 ccm H_2O $n/1000 C_2H_5$ —N. C O_2 in cmm	7 mg Cystein-HCl 10 ccm H_2O n/10000 C_2H_5 —N · C O_2 in cmm
20 40 60 80 100 120	$3,8$ $7,6$ $11,4$ $\leftarrow 2 \cdot 10^{-3} \text{ mg Cu}$ $34,2$ 52.3 $74,1$	0,0 0,0 0,0 ← 2·10 ⁻³ mg Cu 17,1 29,7 45,0	1,8 4,5 8,1 ← 2·10 ⁻³ mg Cu 26,1 41,4 59,4

Der Versuch der Tabelle 2 und der Abb 2 unterscheidet sich von dem beschriebenen dadurch, daß Kupfersulfat statt Ferrosulfat zugegeben wurde Wie man sieht, wird auch die Kupferkatalyse durch Athylcarbylamın gehemmt, aber betrachtlich schwacher als die Eisenkatalyse

Die Versuche beweisen, daß Carbylamın die sauerstoffubertragende Wirkung von Schwermetall in ahnlichem Maße hemmt wie Blau-Daß Kohlenstoffverbindungen, die keine komplexen Schwermetallverbindungen bilden, eine derartige Wirkung nicht hervorbringen, ist kaum notig zu erwähnen Valeronitril (Tabelle 3) hat selbst in n 10 Losung keinen Einfluß auf die Geschwindigkeit der Oxydation.

Tabelle 3. Cystein und Valeronitril. $p_{\pi}=$ etwa 8. Gasraum Luft. Temperatur 20°.

Minuten	8 mg Cystein-HCl 10 ccm H ₂ O	8 mg Cystein-HCl 10 ccm H ₂ O n 10 Valeronitril	8 mg Cystein-HCl 10 ccm H ₂ O n'100 Valeromtril
	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm	O_2 in emm
10	1,8	1,7	1,7
20	1,8 4,5	4,3	4.3
30	6,3	6.0	4,3 6,0 8,5
40	8.1	8.5	8.5
60	13.7	12.4	12,9
80	18,0	17.0	17,0
100	23,4	22.1	22,1

IV. Die Wirkung von Äthylcarbylamin auf die Fructoseoxydation in Phosphat.

Die von Warburg und Yabusoe¹ entdeckte Verbrennung der Fructose in Phosphatlosungen ist nach Versuchen von Meyerhof und MATSUOKA2 sowie nach Versuchen von F. WIND3 ein durch Schwermetall beschleunigter Vorgang da Komplexbildner die Oxydation hemmen Schwermetalle die Oxydation beschleunigen

Tabelle 4 Fractore-Phosphat and Athylearbylamen 37.50 Gasraum Luft

Minuten	5 ccm Fructose- Phosphatlosung	5 ccm Fructose- Phosphatlosung n 1000 (' ₂ H ₅ X ('	5 ccm Fructose- Phosphatlosung n 10000 C ₂ H ₅ -N
	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm
20 40 60	47,3 108,2 171,2	21.0 49.0 77,0	20,0 47,3 75,6

¹ Diese Zeitschr. 146, 380. 1924.

³ Ebendaselbst 159, 58, 1925.

² Ebendaselbst 150, 1. 1924.

Fur meine Versuche benutzte ich m/2 Phosphatlosungen, deren $p_{\rm H}$ etwa 8 war Die Fructosekonzentration betrug 5% Die Messung der Oxydationsgeschwindigkeit geschah manometrisch, wie bei Warburg und Yabusoe¹ beschrieben

Tabelle 4 enthalt ein Versuchsbeispiel 10^{-4} n Carbylamın hemmt die Oxydation um 50%

Auffallenderweise hemmt 10⁻³ n Carbylamın nicht starker als 10⁻⁴ n Carbylamın Ich erklare dies durch die Annahme, daß unter den verschiedenen Metallen, die das Fructosephosphatgemisch enthalt, solche sind, die mit Carbylamın reagieren, und solche, die nicht reagieren

V. Die Wirkung von Äthylcarbylamin auf die Oxydation des Leucins an Häminkohle.

Nach Warburg und Breffeld hemmt 10^{-3} n Blausaure die sauerstoffubertragende Wirkung des in der Haminkohle gebundenen Eisens um rund 90%. Wie ich gefunden habe, hemmt Äthylcarbylamin die katalytische Wirkung der Haminkohle in Konzentrationen von der gleichen Großenordnung, namlich 10^{-4} n Carbylamin um 35% und 10^{-3} n Carbylamin um 67%

Die Messung geschah manometrisch³, wie bei Warburg und Bre-FELD beschrieben Ein Versuchsbeispiel ist in Tabelle 5 und Abb 3 wiedergegeben

Minuten	10 mg Haminkohle 10 ccm n/20 Leucin $O_2 \text{ in cmm}$	$\begin{array}{c} 10 \text{ mg Haminkohle} \\ 10 \text{ ccm n/20 Leucin} \\ \text{n/1000 C}_2\text{H}_5\text{H C} \\ \text{O}_2 \text{ in cmm} \end{array}$	10 mg Haminkohle 10 ccm n/20 Leucin n/10000 C ₂ H ₅ —N C O ₂ in cmm
10	8,1	1.7	5,1
20	18,9	5,1	11,9
30	26,1	7,7	18,7
40	36,0	10,2	23,8
50	43,2	12,8	29,8
60	54,0	15,3	37,4
70	63,0	18,7	40.8
80	70,2	22,1	45,9
90	80,1	25,5	51,0
100	87,3	27,2	56,1
110	96,3	30,6	62,1
120	104,4	34,0	68,0

Tabelle 5 Haminkohle, Leucin und Athylcarbylamin. 37,5°. Gasraum Luft.

¹ Diese Zeitschr 146, 380 1924 ² Ebendaselbst 145, 461, 1924.

³ In den Ber. d Chem Ges. 59, 218. 1926 kritisiert S. Hennichs die manometrische Methode. Aus der Kritik geht hervor, daß Hennichs nicht einmal das Prinzip der Methode verstanden hat. Die Methode ist die einzige quantitative, über die wir verfügen, und besitzt außerdem den Vorzug, daß mit ihr die Erscheinungen, über die Hennichs schreibt, entdeckt worden sind.

Um zu entscheiden, ob hier — wo ein heterogenes System gehemmt wurde - eine spezifische Wirkung oder eine unspezifische Oberflachenwirkung (narkotische Wirkung) vorlag, war es notwendig, die Adsorption des Carbylamins zu messen.

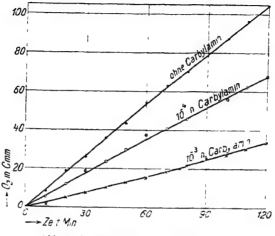


Abb 3 Leucinoxydation an Häminkohle

VI. Adsorption von Äthylcarbylamin und einigen Nitrilen an Kohle.

50 ccm n, 10 Carbylamınlosung wurden mit 1 g Merckschei Blutkohle 5 Minuten geschuttelt 10 ccm des Kohlefiltrats wurden mit 10 ccm n Schwefelsaure gemischt und blieben eine Stunde bei Zimmeitemperatur stehen. Dann wurde mit 20 ccm zweifach in Natronlauge alkalisch gemacht, destilliert und das übergegangene Athylamin mit Methylrot als Indikator titriert

10 ccm Carbylaminlosung gaben vor dem Schutteln mit Kohle 9,8 ccm n 10 Base

10 ccm Carbylaminlosung gaben nach dem Schutteln mit Kohle 4,67 ccm n 10 Base

Aus diesen Zahlen berechnen wir die Anzahl Millimole i die an 1 g Kohle adsorbiert sind, wenn die Carbylaminkonzentration in dei Losung c Mole pro Liter betragt und finden

ι (Mole Liter)	a (Millimole g)
4,67 10-2	2,6

Weiterhin wurde die Adsorption von Propionitril, das dem Äthylcarbylamin isomer ist, gemessen. Zur Bestimmung des Nitrils wurde die Nitrillosung mit dem gleichen Volumen in Schwefelsaure gemischt und 5 Stunden bei 150° im Rohr erhitzt. Dann war das Nitril zu propionsaurem Ammon verseift, und das Ammoniak konnte abdestilliert und titriert werden

Wurden 50 ccm n/10 Propionitrillosung mit 1 g Kohle bis zum Gleichgewicht geschuttelt, so gaben 10 ccm Kohlefiltrat 6,0 ccm n/10 Ammoniak, wahrend 10 ccm der gleichen, aber nicht mit Kohle geschuttelten Losung 9,8 ccm n/10 Ammoniak lieferten. Daraus berechnen wir für Propionitril

c (Mole/Later)	x (Mıllımole/g)
6-10-2	1,9

Schließlich wurde die Adsorption von Valeronitril gemessen Die Bestimmung geschah stalagmometrisch nach dem Verfahren von J. Trauber. Losungen verschiedener Valeronitrilkonzentration wurden in ein Traubesches Stalagmometer eingefullt, je 10 der frei abfallenden Tropfen wurden gewogen. Hierbei erhielt ich folgende Zahlen

Konzentration des Valeronitrils	Gewicht von 10 Tropfen g
0	1,2194
n/30	0,9941
n/20	0,9328
n/15	0,8907
n/10	0,8105

Wurden $50\,\mathrm{ccm}$ einer n/10 Valeronitrillosung mit 1 g Kohle bis zum Gleichgewicht geschuttelt, so wogen 10 Tropfen des Kohlefiltrats 1,047 g Das 10-Tropfengewicht stieg also durch die Behandlung mit Kohle von 0,8105 g auf 1,047 g Die Konzentrationsanderung, die dieser Gewichtsanderung entsprach, wurde graphisch ermittelt Es ergaben sich daraus folgende x- und c-Werte.

c (Mole/Later)	x (Mıllımole/g)
3,1 · 10-2	3,45

Stellen wir das Ergebnis der Adsorptionsmessungen zusammen, so haben wir:

	c (Mole/Liter)	x (Millimole/g)
Propionitril Äthylcarbylamin Valeronitril .	$ \begin{array}{c} 6,0 \cdot 10^{-2} \\ 4,7 \cdot 10^{-2} \\ 3,1 \cdot 10^{-2} \end{array} $	1,9 2,6 3,5

Äthylcarbylamin steht also zwischen Propionitril und Valeronitril. Es wird starker adsorbiert als Propionitril, aber schwacher als Valeronitril

VII. Wirkung der Nitrile auf die Oxydation des Leucins an Häminkohle.

Ware die Wirkung des Äthylcarbylamins auf Haminkohle eine unspezifische Oberflachenwirkung, so mußte es nach Abschnitt VI stärker als Propionitril, aber schwächer als Valeronitril wirken Ich habe diè Oxydation des Leucins an Haminkohle unter dem Einfluß verschiedener Nitrilkonzentrationen gemessen und diejenigen Konzentrationen gemessen und diejenigen Konzentrationen an Propionitril und Valeronitril ermittelt, die die Oxydationsgeschwindigkeit um etwa 50% hemmen

Das Resultat ist in den Tabellen 6 und 7 sowie den Abb. 4 und 5 zusammengestellt Wie man sieht, ist von Propionitril eine

Tabelle 6	Haminkohle, Leucin und Propionitril.
	37.5°. Gasraum Luft.

57.5 . Gastaum Luit.			
Minuten	10 mg Haminkolhe 10 ccm n 20 Leucin	10 mg Hāminkohle 10 ccm n 20 Leucin 17 10 n Propionitril	
	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm	
10	8.5	17	
20	19.3	7 7	
30	28.3	12 8	
4()	40 0	20.4	
50	51.7	25,5	
60	64.3	31,5	
70	78.7	37 4	
80	93,1	44.2	
90	108.4	51.9	

Tabelle 7 Haminkohle, Leucin und Valeronitril 37.50 Gastaum Lutt.

Minuten	10 mg Hamin- kohle, 10 ccm n/20 Leucin	10 mg Hamin- kohle, 10 ccm n 20 Leucin, ² 100 n Valero- nitril	10 mg Hamin- kohle, 10 ccm n 20 Leucin, 3 ₁₀₀ n Valero- mtril	10 mg Hamin- kohle, 10 ccm n 20 Leucin, 47100 n Valero- nitril
	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm	O ₂ in cmm	O_2 in cmm
10	9,9	2,0	2,6	1,4
20	19,4	5,1	3,9	1,9
30	29.7	10,2	6.8	4,1
40	40,5	16,2	11.9	7,7
50	51,3	20,0	16,2	10.4
60	62.1	26,4	19.6	12,2
70	73.8	32,3	24.7	15,8
80	83,7	39,1	28,9	18,5
90	94,5	45.9	34,0	23,0

0,17 n Losung, von Valeronitril eine 0,02 n Losung notig, um die Geschwindigkeit der Leucinoxydation auf die Halfte zu vermindern.

Demgegenuber ergibt der Versuch der Abb 3 mittels graphischer Interpolation, daß von Athylcarbylamın eine 4·10-4 n Lösung nötig

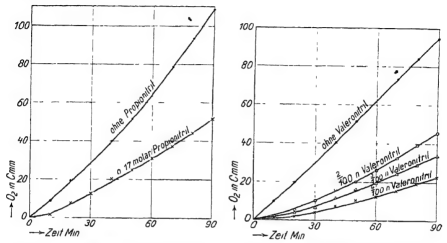


Abb 4 Leucinoxydation an Haminkohle

Abb 5. Leucinoxydation an Haminkohle

ist, um die Leucinoxydation um 50% zu hemmen Die Wirkungsstarke des Äthylcarbylamins liegt also nicht zwischen den Wirkungsstarken des Propionitrils und Valeronitrils, sondern ist viel großer Äthylcarbylamin wirkt 500 mal starker als das isomere Propionitril und 50 mal starker als Valeronitril Die Wirkung des Athylcarbylamins auf Haminkohle ist keine unspezifische Oberflachenwirkung, vielmehr liegt eine spezifische Reaktion mit dem Metall der Haminkohle zugrunde, wie es nach der Übereinstinmung zwischen den Wirkungsstarken der Blausaure und des Carbylamins von vornherein wahrscheinlich war

VIII. Die Wirkung von Äthylcarbylamin auf Leberkatalase.

Auch mit der biologischen Wirkung des Athylcarbylamins habe ich mich beschaftigt und gepruft, ob Athylcarbylamin das wasserstoffperoxydspaltende Ferment der Leber beeinflußt

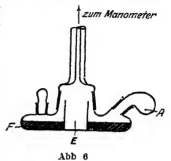
Ratten wurden durch Nackenschlag getotet Die Leber wurde vom Herzen aus, nach der Vorschrift von Muneo Yabusoe¹, mittels körperwarmer Ringerlosung blutfrei gespult. Von der hellgelben Leber wurden Schnitte von etwa 0,3 mm Dicke hergestellt.

¹ Diese Zeitschr 157, 388. 1925.

8,5 ccm Na₂HPO₄-Losung und 1.5 ccm NaH₂PO₄-Losung, beide dem Rattenserum isoton, wurden gemischt und mit 0,9 proz Kochsalzlosung auf 100 ccm verdunnt. Je 10 ccm dieser Losung wurden in Gefaße von der Form der Abb. 6 eingefüllt¹ Die Ansatzbirne A enthielt

0.5 ccm 0,299 proz. Wasserstoffsuperoxyd, das nach W. FRIEDERICH aus Natriumperoxyd hergestellt und im Vakuum destilliert war. Der Einsatz der Gefaße blieb leer.

In den Hauptraum F der so vorbereiteten Gefaße wurde je ein Leberschnitt eingebracht. Dann wurden die Gefaße mit Manometern verbunden und bei 37,5° im Thermostaten geschüttelt. War Temperaturund Druckgleichgewicht eingetreten, so wurde das Wasserstoffperoxyd aus den Ansatzbirnen



eingekippt und die von der Wasserstoffperoxydzersetzung herrührenden Sauerstoffdrucke beobachtet

Tabelle 8 enthalt ein Versuchsbeispiel, in dem die Konzentrationen an Áthylcarbylamin 0 und 10-4 n und 10-3 n waren. Wie man sieht zersetzt die Lebei das zugefugte Wasserstoffperoxyd schnell. Nach 30 Minuten sind etwa 400 cmm Sauerstoff erschienen wahrend fur vollstandigen Zerfall 495 cmm Sauerstoff berechnet sind

Tabelle 8 Leberhatalase and Athylcarbylamin 37 50 Gasraum Luft

Im Hauptraum Losung Athylcarbylamın Lebertrockengewicht	10 ccm ()	10 ccm 0 2 23 mg	10 o m 10 ⁻⁴ n 2 15 mg	10 ccm 10 ⁻³ n 2 10 m ₌
In der Ansatzbirne 0,299° H ₂ O ₂	0.5 ccm	0 5 ccm	0.5 ccm	05ccm
Zeit nach Einkippen des Peroxyds (Minuten) 10 20 30	Cmm (O ₂ () () ()	enun O ₂ 189 352 403	(mm 0 ₂ 206 379 421	cmm 0 ₂ 201 361 392
cmm O ₂ mg Leber·Minuten	0	85	9,5	96

Athylcarbylamın hemmt die wasserstoffperoxydspaltende Wirkung der Leber nicht Rechnet man die Anfangsgeschwindigkeiten auf

¹ Die Methode ist zuerst beschrieben in dieser Zeitschr. 146, 486. 1924.

gleiche Lebergewichte um — die Lebertröckengewichte sind in der Tabelle angegeben —, so erhalt man für die Quotienten

Kubikmıllımeter O₂ Milligramm Leber-Minuten

bei Gegenwart von Carbylamin sogar etwas hohere Werte als bei Abwesenheit von Carbylamin

IX. Giftigkeit des Äthylcarbylamins im Vergleich zur Giftigkeit der Blausäure.

Zum Schluß seien einige Zahlen angefuhrt, aus denen hervorgeht, daß Äthylcarbylamın ungiftiger ist als Blausaure

Für meine Versuche benutzte ich Losungen von Blausaure oder Äthylcarbylamin in Ringerlosung, die ich Ratten subcutan injizierte. Das Ergebnis meiner Beobachtungen stelle ich in Tabelle 9 zusammen. Die Grenzen, bei denen keine deutlichen Wirkungen mehr auftraten, sind für Blausaure 0,5 ccm n/100, für Athylcarbylamin 0,5 ccm n/10, bei einem Rattengewicht von etwa 100 g Athylcarbylamin ist also rund zehnmal ungiftiger als Blausaure

Tabelle 9

Substanz	Ratten- gewicht g	Injizierte Flussigkeit	Wirkung
Blausaure	110 90	0,5 n/10 0,5 n/50	nach 1 Minute tot nach 15 Minuten schwere Er- scheinungen, aber wieder Er- holung
Athylcarbylamın	90 105 100 95	0,5 n/100 1,5 n/10 1,0 n/10 0,5 n/10	keine deutliche Wirkung nach 20 Minuten tot nach 30 Minuten tot wirkt nicht

Über "Wasserstoffaktivierung" durch Eisen.

∇ on

Shigeru Toda.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 13. März 1926.)

Neutralisiert man eine Cysteinchlorhydratlösung mit Ammoniak, bis $p_{\rm H}$ etwa 8 ist, und mischt sie mit einer Methylenblaulosung, so findet man, daß die blaue Losung bei Zimmertemperatur allmahlich heller und schließlich farblos wird Cystein (RH) wird durch Methylenblau (M) oxydiert, wobei das Methylenblau in Methylenweiß (MH₂) übergeht. Die Bilanzgleichung ist

$$2 RH + M = 2 R + MH_{o}$$

Obwohl der Mechanismus derartiger und ahnlicher Vorgange unbekannt ist, nehmen viele Naturforscher an, daß gerade hier die Bilanzgleichung über den Mechanismus Aufschluß gibt. Im Falle der Cysteinoxydation durch Methylenblau denken sie sich, daß dei Wasserstoff der SH-Gruppe weil er aktiv oder aktiviert" sei direkt mit dem Farbstoff reagiere

Herr Warburg machte mich darauf aufmerksam daß diese einfache Annahme zum mindesten hinsichtlich der Reaktion zwischen Cystem und Methylenblau unrichtig ist, da wie ei beobachtet hatte die Reaktion durch Blausaure gehemmt wird. Ich habe auf seinen Vorschlag die Reaktion naher untersucht und festgestellt daß eine Schweimetallkatalyse vorliegt.

Fur meine Versuche benutzte ich Cysteinchlorhydrat das durch Reduktion von Cystin mit Zinn und Salzsaule hergestellt war, und Methylenblau medicinale Merck. Die Losungen waren in bezug auf Cystein n/100 in bezug auf Methylenblau n/1000, die Wasserstoffionenkonzentration war 10^{-8} n. Sie wurden in Rohren mit eingeschliffenem Stopfen luftfrei eingefullt und bei 25° gehalten

Solche Losungen, aus nicht gereinigten Komponenten hergestellt, waren in etwa 25 Minuten entfarbt. Zusatz von $^{1}/_{1000}$ Mol Blausaure pro Liter verlängerte die zur vollkommenen Entfarbung notwendige

Zeit auf 240 Minuten, hemmte also die Reaktion zwischen Cystein und Methylenblau sehr erheblich

Um die Ursache der Blausaurehemmung zu finden, remigte ich das Cystein und das Methylenblau Cysteinchlorhydrat wurde aus der dreifachen Menge heißen Äthylalkohols umkristallisiert Die Hauptmenge des anhaftenden Eisens blieb hierbei in dem Alkohol Die Ausbeute an gereinigtem Chlorhydrat betrug 5% der angewandten Cysteinmenge, doch konnte das in Losung gebliebene Chlorhydrat durch Verdampfen des Alkohols nach Zusatz des gleichen Volumens Wasser zurückgewonnen und für weitere Umkristallisationen benutzt werden

Zur Reinigung des Merckschen Methylenblaus stellte ich eine n/100 Losung her, fullte sie in ein 15 ccm fassendes Zentrifugierglas und fügte 100 mg Palladiumschwarz hinzu Dann leitete ich Wasserstoff durch die Losung, bis die Losung entfarbt war Das Leukomethylenblau fiel dabei aus und konnte mit dem Palladium von der eisenhaltigen Lösung abzentrifugiert werden Noch sechsmal wurde auf der Zentrifuge nach Sattigung mit Wasserstoff mit Wasser gewaschen Dann wurde Sauerstoff eingeleitet, wobei der Farbstoff aus dem Methylenweiß regeneriert wurde und in Losung ging Das Palladium wurde abzentrifugiert, die überstehende Methylenblaulosung zum Versuch verwendet

Zur Neutralisation des gereinigten Cysteinchlorhydrats benutzte ich eisenfreies Ammoniak¹ Die Versuchslosungen waren, wie die ungereinigten Losungen, n/100 in bezug auf Cystein und n/1000 in bezug auf Methylenblau Die Versuchstemperatur war $25^{\,0}$

Es zeigte sich, daß die geremigten Losungen viel langsamer reagierten als die ungeremigten, indem vollkommene Entfarbung der gereinigten Losungen erst nach 300 Minuten eintrat. Die Zeit vollkommener Entfarbung war also durch die Reinigung auf mehr als das Zehnfache gestiegen. Wurde aber Eisen (in Form von Ferrosulfat) zu den gereinigten Losungen zugesetzt, so konnte leicht die in den ungereinigten Losungen herrschende Umsatzgeschwindigkeit oder eine noch großere hervorgebracht werden. Beispielsweise trat nach Zusatz von 10^{-5} g/Atom Eisen zu einem Liter vollkommene Entfarbung in 7 Minuten ein

¹ Sakuma, S. diese Zeitschr 142, 68 1923

Über die Wirkung von Blausäureäthylester (Äthylcarbylamin) auf die Pasteursche Reaktion.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 8. April 1926)

Wie SHIGERU Toda vor kurzem gezeigt hat¹, hemmt Blausaureathylester ahnlich wie freie Blausaure eine Reihe von Schwermetallkatalysen, so die Oxydation des Cysteins zu Cystin in wasseriger Losung, die Oxydation der Fructose in Phosphatlosung und die Oxydation des Leucins an Haminkohle Die der freien Blausaure und deren Ester gemeinsame Eigenschaft, mit Schwermetallen komplexe Verbindungen zu bilden ist die gemeinsame Ursache dieser Hemmungen

Die vorliegende Arbeit beschaftigt sich mit der Frage, in welcher Weise Blausaureathylester auf chemische Vorgange in Zellen wirkt Sie zerfallt in folgende Abschnitte

- I Die Wirkung des Blausaureathylesters auf die Atmung.
- II Die Wirkung des Blausaureathylesters auf die Kohlensaureassimilation
- III Die Wirkung des Blausaureathylesters auf die anaerobe Garung
- IV Die Wirkung des Blausaureathylesters auf die Pasteursche Reaktion
 - V Spezifische Wirkung des Blausaureathylesters
- VI Irreversible Hemmungen der Pasteurschen Reaktion
- VII Wirkung der freien Blausaure auf die Pasteursche Reaktion. VIII Protokolle.

Fur alle Versuche wurde Kahlbaums Athylcarbylamin benutzt, das nach der Vorschrift von Toda von anhaftender Blausaure befreit worden war. Ich weise hier nochmals darauf hin, daß die nach Gautten dargestellten Blausaureester betrachtliche Mengen an freier Blausaure enthalten, und daß es nicht gelingt, die Blausaure durch fraktionierte

¹ Diese Zeitschr. 172, 17. 1926.

Destillation zu entfernen, ein Umstand, der bisher bei biologischen Versuchen mit Blausaureestern nicht beachtet wurde

I. Die Wirkung des Blausäureäthylesters auf die Atmung.

Als Versuchsmaterial dienten Rattengewebe, und zwar Leber, Niere, Hoden, Embryo und Jensensarkom. Die Methode der Stoffwechselmessung findet man in fruheren Arbeiten beschrieben¹ Die Suspensionsflüssigkeit war Ringerlösung, die pro Liter 2 g Glucose und $2.5\cdot 10^{-2}$ Mole Bicarbonat enthielt Sie war mit 5 Vol \cdot Proz Kohlensaure (in Sauerstoff) gesattigt Die Versuchstemperatur war $37.5^{\,0}$, $p_{\rm H}$ etwa 7.4

Das Ergebnis der Messungen stelle ich in der folgenden Tabelle zusammen:

(Protokolle	Abschnitt	VIII.)
-------------	-----------	--------

_	(======================================				
Nr.	Gewebe	Konzen- tration des Blausaure- Àthylesters	$\begin{array}{c} \textbf{Atmung} \\ Q_{\mathbf{O_3}} \end{array}$	Gesamt-saurebildung $Q_{\mathbf{S}^2}^{\mathbf{O}_2}$	Glykolyse $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_2} = Q_{\mathtt{S}}^{\mathtt{O}_2} - Q_{\mathtt{O}_2}$
1	Leber	0 10 ⁻⁸ n	10,4 11,2	10,0 11,8	0 0,6
2	Niere .	0 10 ⁻³ n	$23,7 \\ 25,7$	23,6 31,7	0 6,0
3	Hoden	0 10 ⁻³ n	11,4 11,2	17,0 19,6	5,6 8,4
4	Embryo	0 10 ⁻³ n	13,6 13,6	18,9 25,8	5,3 12,2
5	J ensensarkom	0 10 ⁻³ n	13,2 13,8	32,2 45,4	19,0 31,6

Betrachten wir die Atmungswerte der Tabelle, so zeigt sich, daß 10^{-3} n Blausaureester die Atmung nicht hemmt. Eher konnte man aus den angefuhrten Zahlen auf eine geringfügige Beschleunigung der Atmung schließen, doch liegen die beobachteten Beschleunigungen innerhalb der Grenzen der methodischen Fehler

Freie Blausaure in 10⁻³ n Losung hemmt unter sonst gleichen Bedingungen die Atmung der funf untersuchten Gewebe fåst vollstandig² Das Schwermetall des Atmungsferments reagiert also mit der freien Blausaure, nicht aber mit dem Äthylester

Da das Schwermetall der von Toda untersuchten Modelle sowohl mit der freien Blausaure als auch mit dem Äthylester in 10^{-3} n Lösung reagiert, so ist zu schließen, daß sich das Schwermetall des Atmungsferments nach Natur oder Bindung von dem Schwermetall der Modelle unterscheidet

Diese Zeitschr. 142, 51, 1924, 164, 481, 1925.

² Vgl. diese Zeitschr 152, 309. 1924, sowie Protokoll 2 dieser Arbeit.

Was die erste Moglichkeit anbetrifft, so konnte man an Mangan denken Dazu wurde stimmen, daß die katalytische Oxydation des Cystems durch Mangan, wie ich beobachtet habe von 10⁻³ n Blausaureathylester nicht gehemmt wird Doch wird die Mangankatalyse im Gegensatz zur Zellatmung durch freie Blausaure nur wenig gehemmt Wahrend man also auf der einen Seite durch die Manganhypothese eine Schwierigkeit aus dem Wege schafft, tritt auf der anderen Seite eine neue Schwierigkeit auf.

Viel wahrscheinlicher ist die zweite Moglichkeit, daß die verschiedene Reaktionsfahigkeit gegenüber Blausaureathylester durch verschiedene Bindung desselben Metalls, namlich des Eisens, bedingt ist, Verschiedenheiten, die man sich durch Begleitstoffe hervorgerufen oder elementarer vorstellen mag Daß es Eisenverbindungen gibt, die mit der freien Blausaure, nicht aber mit dem Blausaureester reagieren laßt sich leicht zeigen Methamoglobin reagiert unter Umschlag der Farbe von braun in kirschrot mit freier Blausaure¹ nicht jedoch, wie ich beobachtet habe mit dem Blausaureathylester

II. Die Wirkung des Blausäureäthylesters auf die Kohlensäureassimilation.

Ich habe die Kohlensaureassimilation von Chlorella in 10⁻³ n Blausaureathylester gemessen, und zwar unter Bedingungen, unter denen die Blackmansche Reaktion die Geschwindigkeit der Assimilation bestimmt. Unter solchen Bedingungen hemmt eine 10⁻³ n Losung von freier Blausaure² die Assimilation um 95° Eine Wirkung des Blausaureathylesteis habe ich nicht beobachtet. Die photochemisch entwickelten Sauerstoffmengen in 10⁻³ n Blausaureathylester waren ebenso groß wie in der esterfreien Kontrolle. Der Katalysator der Blackmanschen Reaktion verhalt sich also ahnlich wie das Atmungsferment, er reagiert mit der freien Blausaure abei nicht mit dem Ester

III. Die Wirkung des Blausäureäthylesters auf die anaerobe Gärung.

Ich habe die Garung von Hefezellen und von Tumorzellen in 10^{-3} n Blausaureathylester unter anaeroben Bedingungen gemessen und keinen Einfluß auf die Garung gefunden Beispielsweise war für die Schnitte eines Jensensarkoms (Protokoll 6)

		$Q_{ extbf{M}}^{ ext{N}_2}$
Ohne Blausaureester . In 10^{-3} n Blausäureester	. :	26.2 26 2

¹ Kobert, R.: Uber Cyanmethamoglobin Stuttgart, F. Enke, 1891.

² Diese Zeitschr. 146, 488. 1924.

Freie Blausaure wirkt in 10^{-3} n Lösung nach fruheren Versuchen auf die anaerobe Garung von Tumorzellen¹ gar nicht, auf die anaerobe Gärung von Hefezellen² nur sehr wenig

IV. Wirkung des Blausäureäthylesters auf die Pasteursche Reaktion.

Betrachtet man in der Tabelle des Abschnitts I die fur die aerobe Milchsaurebildung gefundenen Werte, so fällt auf, daß sie unter dem Einfluß von 10^{-3} n Blausaureester durchweg höher als die Normalwerte sind Die aerobe Milchsaurebildung in 10^{-3} n Blausaureester scheint fast so groß zu sein wie die anaerobe Milchsaurebildung

In welchem Maße das zutrifft, läßt sich aus methodischen Gründen am besten prufen, wenn wir als Versuchsobjekt das stark garende Tumorgewebe wahlen Fur Schnitte von Jensensarkomen bestimmte ich die anaerobe Milchsauregarung, die aerobe Milchsauregarung, beide unter Normalverhaltnissen, und außerdem die aerobe Milchsauregärung in 10^{-3} n Blausaureester, und fand (Protokoll 7)

Anaerobe Garung ohne Blau	Aerobe Garung	Aerobe Garung in 10 ⁻³ n Blaushureester
$Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{N}_2}=27,6$	$Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O_{\mathtt{a}}}}=14.6$	$Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_{\mathtt{S}}}=28,4$

also in der Tat die aerobe Garung in 10⁻³ n Blausaureester ebenso groß wie die normale anaerobe Garung Wurde der Schnitt aus der esterhaltigen Losung in esterfreie Lösung übergeführt, so sank die aerobe Garung auf fast den Normalwert, namlich von 28,4 auf 16 (Protokoll 7) Es zeigte sich also, daß die Wirkung des Blausaureesters reversibel war.

Da 10⁻³ n Blausaureester weder die Atmung noch die anaerobe Garung beeinflußt, wie in den vorhergehenden Abschnitten erörtert, so liegt offenbar eine elektive Wirkung auf die Reaktion vor, die Atmung und Garung verbindet

Bekanntlich fand Pasteur³, daß die Atmung die Garung "hemmt" Brachte er Zellen, die unter anaeroben Bedingungen garten, in Sauerstoff, so bewirkte die nun einsetzende Atmung, daß die Gärung kleiner wurde bzw. verschwand. Atmung und Garung sind also durch eine chemische Reaktion verbunden, die ich nach ihrem Entdecker "Pasteursche Reaktion" nenne.

Charakteristisch für die Pasteursche Reaktion ist weniger die

Diese Zeitschr. 152, 309. 1924.
 Ebendaselbst 165, 196. 1925.
 Bulletin de la Société chimique de Paris, 28. Juni 1861, S. 79 bis 80.

Garungshemmung selbst als das Verhaltnis der Garungshemmung zur Atmung, der Quotient¹

Dieser Quotient, den zuerst O. MEYERHOF für den Muskel gemessen hat, ist eine rein experimentelle Größe, unabhangig von jeder Theorie und insbesondere unabhangig davon, ob die Pasteursche Reaktion die Gärungsprodukte am Entstehen verhindert oder - im Sinne der MEYERHOFschen Theorie — in einem inneren Kreislauf zum Verschwinden bringt

Das Ergebnis dieses Abschnitts laßt sich kurz dahin zusammenfassen, daß Blausaureathylester elektiv die Pasteursche Reaktion hemmt. 10-3 n Blausaureester unterbricht die zwischen Atmung und Garung bestehende Koppelung, der Meyerhofquotient wird Null.

V. Spezifische Wirkung des Blausäureäthylesters.

Findet man daß eine Substanz einen chemischen Vorgang in der Zelle hemmt, so ist die erste Frage, ob es sich um eine unspezifische Oberflachenwirkung (Narkose) oder um eine spezifische chemische Wirkung handelt

Daß 10-3 n Blausaureathylester nicht narkotisch wirkt geht mit großer Wahrschemlichkeit aus der oben mitgeteilten Tatsache hervoi, daß der Ester in dieser Konzentration ohne Wirkung auf die Kohlensaureassimilation ist Denn von allen Lebensvorgangen ist die Kohlensaureassimilation gegenüber narkotisch wirkenden Substanzen der empfindlichste²

Zur Entscheidung der Frage ließ ich em Narkotieum das starker adsorbiert wird als Blausaureathylester auf garende Tumorzellen in 10⁻³ n Losung emwirken | Ich wählte Valeronitril³ dessen Adsorption von Toda4 mit der Adsorption des Blausaureathylesters verglichen und starker gefunden worden war und fand tur Schmitte des Jensensarkoms:

Ohne Valeronitril	In 10 ⁻³ n Valeronitril
$Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_{\mathtt{2}}} = 14.4 Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{N}_{\mathtt{2}}} = 25.8$	$Q_{\mathtt{M}}^{0_2} = 16.2 Q_{\mathtt{M}}^{\mathrm{X}_2} = 26.8$

also keine Unterbrechung der Pasteurschen Reaktion sondern - innerhalb der Fehlergrenzen — m 10⁻³ n Valeronitril die gleiche Wirkung

¹ Diese Zeitschr. 152, 309 1924 ² Ebendaselbst 100, 230, 1919.

³ (CH₃)₂CHCH₂CN. Diese Substanz war nach Todas Vorschrift sowohl von Isonitril als auch von Blausäure befreit worden.

⁴ Diese Zeitschr 172, 17 1926.

der Atmung auf die Garung, wie ohne Valeronitril Der Versuch beweist, daß die Wirkung des Blausaureathylesters, die in 10⁻³ n Lösung auftritt, keine narkotische, sondern eine spezifisch-chemische ist.

Da Toda antikatalytische Wirkungen des Blausaureathylesters in 10⁻³ n Losung kunstlich erzeugen konnte, indem er den Ester auf Schwermetallkatalysen einwirken ließ, und andere antikatalytische Wirkungen des Blausaureesters nicht bekannt sind, so nehme ich an, daß die Pasteursche Reaktion eine Schwermetallkatalyse ist Indem der Blausaureathylester mit dem Metall zu einer komplexen Verbindung zusammentritt, inaktiviert er das Metall und unterbricht so die Koppelung zwischen Atmung und Garung

Ich erwähne noch, daß man ahnliche, wenn auch nicht so schlagende Versuche anstellen kann, wenn man statt Tumorzellen Hefezellen als Versuchsmaterial benutzt. Ohne daß die Atmung der Hefe wesentlich gehemmt wird, steigt in 10⁻³ n Blausaureathylester die aerobe Garung an Doch erreicht die aerobe Hefegarung in 10⁻³ n Blausaureester nicht die Hohe der anaeroben Garung.

VI. Irreversible Unterbrechung der Pasteurschen Reaktion.

Neben der spezifischen Hemmung der Pasteurschen Reaktion durch Blausaureester gibt es unspezifische Hemmungen, beispielsweise durch Narkotica, doch sind die Erscheinungen hier weniger einfach, da man so hohe Narkoticumkonzentrationen anwenden muß, daß gleichzeitig die Atmung gehemmt wird Vielfach findet man dann, daß mit der Atmung der Meyerhofquotient sinkt, also außer der Atmung die Pasteursche Reaktion gehemmt wird Diese Hemmungen sind nur unvollkommen reversibel

Hemmungen der Pasteurschen Reaktion treten auch auf¹, wenn man empfindliche Gewebe wie Hoden oder Rattenembryonen schadigt, indem man sie im Ringerlosung, anstatt im Serum halt. Das erste chemische Zeichen einer Schadigung ist — bei ungehemmter Atmung und ungehemmter anaerober Garung — eine Zunahme der aeroben Garung, d. h. partielle Unterbrechung der Pasteurschen Reaktion. Diese Hemmungen sind vollig irreversibel und wie alle irreversiblen Hemmungen nicht von besonderem Interesse, da sie nicht einfach zu deuten sind

VII. Wirkung der freien Blausäure auf die Pasteursche Reaktion.

Die Moglichkeit, mit Blausaureathylester die Pasteursche Reaktion elektiv und spezifisch zu hemmen, beruht auf zwei Eigenschaften dieser

¹ Diese Zeitschr. 152, 309. 1924, 165, 122 1925 Die erste derartige irreversible Hemmung fand O. Meyerhof beim Zerschneiden des Muskels Vgl. Arch f. d ges. Physiologie 188, 114 1921.

Substanz ihrer Fahigkeit, mit Schwermetallen komplexe Verbindungen zu bilden, und ihrer Unfahigkeit, mit dem Schwermetall des Atmungsferments zu reagieren. Von beiden Eigenschaften besitzt die freie Blausaure die erste, nicht aber die zweite Gegen freie Blausaure ist das Atmungsferment empfindlicher als der Katalysator der Pasteurschen Reaktion. Deshalb kann man mit freier Blausaure Wirkungen, wie sie der Blausaureathylester hervorbringt, nicht erzielen

VIII. Protokolle.

I Stoffwechsel der Leber. 1. Normalversuch. 2. In 10⁻³ n Athylcarbylamin.

$\begin{array}{ccc} 5 \cdot \cdot \cdot \text{CO}_2 & \text{O}_2 \\ v_F & 7 & v_6 & 6.16 \\ K_{0_1} 0.557 & K_{\text{CO}_1} 0.918 \\ 18,99 & \text{mg} \end{array}$	$\begin{array}{ccc} 5 & \cdot \text{CO}_2\text{O}_2 \\ v_F & 3 & v_g & 10.69 \\ k_{O_2} & 0.95 & k_{\text{CO}_2} & 1.10 \\ 17.26 & \text{mg} \end{array}$			
Ohne Carbylamın H 20' — 49.0	Ohne Carbilamın h 20' · — 10,5			
In 10 ⁻³ n Carbylamin	In 10 ⁻³ n Carbylamin			
20' - 47,0	-2	10' - 60		
Daraus folgt	$Q_{\mathbf{O}_2}$	$Q_{\mathbf{s}}^{\mathbf{o}}$ -	$Q_{\mathbf{M}}^{\mathrm{O}}$ -	
Ohne Carbylamın In 10-3 n ('arbylamın	$\frac{10,4}{11,2}$	10.0 11.8	0.6	

2. Stoffwechsel der Niere

1. Normalversuch. 2. In 10^{-3} n HCN 3 In 10^{-3} n Athylcarbylanun.

5 CO,-O,	5 CO ₂ -O ₂
ι _P 8 ι _G 5.83	$i_F 3 = i_{i_F} 11.2$
$K_{\rm O_2}$ 0.532 $K_{\rm CO_2}$ 0.945	ko, 0 995 - koo, 1 15
6.24 mg	6.03 mg
Normalversuch	Normalver-uch
H	$\frac{h}{20^{\prime}-7.0}$
20' - 41.5	20' - 70
In 10-8 n HCN	In 10 ⁻⁸ n HCN
H	
20' + 4.0	20' - 5,5
In 10 ⁻⁸ n Carbylamın	In 10 ⁻³ n Carbylamın
$v_F = 7 - v_G = 6.16$	ι _F 3 ι _G 10.69
$K_{0}, 0.557$ $K_{0}, 0.918$	$k_{0}, 0.95 k_{0}, 1.10$
7,33 mg	6,02 mg
H	h
30'· — 1 2	30': +5.5
	W 0.0
Daraus folgt	
_	$Q_{\mathtt{O}_2}$ $Q_{\mathtt{S}}^{\mathtt{O}_2}$ $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_2}$
Daraus folgt Normalversuch In 10-3 n HCN	$egin{array}{cccc} Q_{0_2} & & Q_{8}^{0_2} & & Q_{M}^{0_2} \ & 23.7 & & 23.6 & 0 \end{array}$
Normalversuch	$Q_{\mathtt{O}_2}$ $Q_{\mathtt{S}}^{\mathtt{O}_2}$ $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_2}$

3 Stoffwechsel des Hodens

1. Normalversuch. 2 In 10-3 n Carbylamin.

$5 \cdot / \cdot CO_2 - O_2$ $v_F \cdot 8 \cdot v_G \cdot 5,83$ $K_{O_2} \cdot 0.532 \cdot K_{CO_2} \cdot 0.945$ 4.89 mg	$\begin{array}{c} 5 \cdot / \cdot \text{CO}_2 - \text{O}_2 \\ v_F \ 3 v_G \ 11,23 \\ k_{0_2} \ 0,995 k_{\text{CO}_2} \ 1,15 \\ 4,08 \ \text{mg} \end{array}$		
Normalversuch· H $45'$: $-13,0$	Normalversuch h $45'$: $+10,0$		
In 10 ⁻³ n Carbylamın <i>H</i> 60'. — 1	In 10^{-3} n Carbylamin $ \begin{array}{c} h\\60': +24,0 \end{array} $		
Daraus folgt· Normalversuch In 10 ⁻³ n Carbylamin	$egin{array}{cccc} Q_{0_1} & Q_{8}^{O_1} & Q_{M}^{O_1} \\ 11,4 & 17,0 & 5,6 \\ 11,2 & 19,6 & 8,4 \\ \end{array}$		

4. Stoffwechsel des Embryos.

1. Normalversuch. 2. In 10⁻³ n Äthylcarbylamın.

			-
$5 \cdot / \cdot CO_2 - O_2$ $v_F 8 v_G 5, 51$ $K_{0_2} 0, 50 K_{CO_2} 0, 92$ 3 Embryonen zusammen 12, 5 mg	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$		
Normalversuch H 30'. — 41,0		ormalvers h 30': — 13	
In 10 ⁻³ n Carbylamın <i>H</i> 30' — 17,5		-3 n Carb h 30': + 29	
Daraus folgt: Normalversuch In 10 ⁻³ n Carbylamın	$Q_{0_{3}}$ 13,6 13,6	$Q_{ m s}^{ m o_2}$ 18,9 25,8	$Q_{\mathtt{M}^{\circ}}^{\circ}$ 5,3 12,2

5 Stoffuechsel des Jensensarkoms.

$\begin{array}{c} 5 \cdot /\cdot \text{CO}_2 -\!$	5·/· CO ₂ —O ₂ $v_{\mathbb{F}}$ 3 $v_{\mathbb{G}}$ 10,69 k_{0_1} 0,95 $k_{\mathbf{CO}_1}$ 1,10 4,00 mg		
Normalversuch H 30': $+27,0$	Normalversuch h 30'· $+$ 30,5		
In 10 ⁻³ n Carbylamin 30': + 58,5	In 10	-s n Carb 60': + 53,	ylamin 0
Daraus folgt:	Q_{0}	$Q_{\mathbf{S}}^{\mathbf{O_{\mathbf{z}}}}$	$Q_{ m M}^{ m O_2}$
Normalversuch In 10 ⁻³ n Carbylamin	13,2 13,8	32,2 45,4	19 31.6

6 Anaerobe Garung des Jensensarkom

7 Aerobe und anaerobe Gärung des Jensensarkoms ım Blausäureäthylester.

Zur Messung der aeroben Garung des Jensensarkoms benutzt man zwei Gefaße mit varuertem v_F wie in dem Versuch des Protokolls 5. oder eintacher, wenn die Großenordnung der Atmung bekannt ist, ein Gefaß mit kleinem v_F Ist namlich die Garung groß und v_F im Vergleich zu v_G klein so hat der durch die Atmung erzeugte Druck (der immer negativ ist) nur die Bedeutung eines Korrektionsgliedes Das Korrektionsglied für eine Versuchszeit von einer Stunde ist

$$h' = \left(-\frac{Q_{O_2}}{k_{O_2}} + \frac{Q_{O_2}}{k_{CO_2}}\right) \cdot \text{Gewebegewicht}$$
 (1)

h'ist klein, weil bei kleinem v_F die Gefaßkonstanten $k_{\rm O_2}$ und $k_{\rm CO_2}$ nahezu gleich sind

Betragt der beobachtete Druck in t Stunden h mm, so ist der korrigierte Druck

$$h - h' \cdot t$$

und die aerobe Garung

$$Q_{\text{M}}^{\text{O}_2} = \frac{(h - h' \cdot t)}{t \times \text{Gewebegewicht}} \cdot \frac{k_{\text{CO}_2}}{\text{wicht}}$$
 (2)

Nach dieser Formel sind die $Q_{\rm M}^{\rm O_2}$ -Werte dieses Protokolls berechnet, wobei in Gleichung (1) $Q_{\rm O_2}=10$ gesetzt wurde.

$5 \cdot / \cdot CO_2 - O_2$ $v_F 3 v_G 10,64$ $k_{0_2}0,95 k_{00_2}1,10$ $4,08 \text{ mg}$ Ohne Carbylamin Beobachteter Druck $15' + 12$ $15' + 12$ $30' + 24$ $k' \cdot t - 2,9$	$5 \cdot / \cdot CO_2 - O_2$ $v_F 3 v_G 10,51$ $k_{O_2}0,93 k_{CO_2}1,09$ $4,19 \text{ mg}$ In 10^{-3} n Carbylamin Beobachteter Druck $15' \cdot + 26$ $15' \cdot + 25$ $30' + 51$ $h' \cdot t - 3,4$	$5\cdot /\cdot ext{CO}_2 - ext{N}_2$ $v_F ext{3} ext{ } v_G ext{ } 9,95$ $k_{00}, ext{ } 1,04$ $4,20 ext{ } ext{mg}$ Ohne Carbylamın Beobachteter Druck $15' \cdot ext{ } + 28,5$ $15' \cdot ext{ } + 27,0$ $30' \cdot ext{ } + 55,5$
Korrig. Druck: +26,9 $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_{\mathtt{2}}} \cdot 14,6$	Korrig. Druck: $+54,4$ $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_{\mathtt{S}}}$: $+28,4$ Nach Auswaschen des Carbylamins $15' + 14$ $15' + 13,5$ $30' \cdot +27,5$ $h' \cdot t -3,4$ Korrig. Druck: $+30,9$ $Q_{\mathtt{M}}^{\mathtt{O}_{\mathtt{S}}}$: $+16,2$	$Q_{ t M}^{ ext{N}_2}.~+~27.5$

8. Aerobe und anaerobe Garung des Jensensarkoms in Valeronitril. Die Anordnung war dieselbe wie in dem Versuch des Protokolls 7.

Ohne Va	leronitril	10 ⁻³ n Valer	onitril
$5 \cdot / \text{CO}_2$ — O_2 $v_F \ 3 \ v_G \ 10.6$ $k_{0_2} 0.90 \ k_{\text{CO}_2} 1.10$ $4.39 \ \text{mg}$ Beobacht. Druck $15' \cdot + 12.0$ $15' \cdot + 13.5$ $15' \cdot + 13.0$ $45' \cdot + 38.5$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$5 \cdot / \cdot CO_2 - O_2$ $v_F 3 v_G 10,70$ $k_{O_2} 0,95 k_{CO_2} 1,10$ $4,93 \text{ mg}$ Beobacht. Druck $15' \cdot + 15.5$ $15' \cdot + 17.0$ $15' \cdot + 16.5$ $45' \cdot + 49.0$	$\begin{array}{c} 5 \ / \cdot \mathrm{CO_2-N_2} \\ v_F \ 3 \ v_F \ 10,51 \\ k_{\mathrm{CO_2}} \ 1,09 \\ 4,48 \ \mathrm{mg} \\ \mathrm{Seobacht.\ Druck} \\ 15' \ + 27,5 \\ 15' \ + 27,5 \\ \hline 15' \ + 27,5 \\ \hline 45' \ + 82,5 \\ \end{array}$
h't -4.7 Korr. Druck: $+43.2$ Q_{M}^{02} : 14,4	$Q_{ t M}^{ ext{N}_2}$: 25,8	h't: -5,3 Korr. Druck: $+54,3$ Q_{M}^{0} : 16,2	$Q_{\mathbf{M}^2}^{\mathbf{N_2}}$ 26,8

Über die Oxydation der Oxalsäure durch Jodsäure.

Von

Otto Warburg (Berlin-Dahlem).

(Eingegangen am 23. Juni 1926.)

Wasserige Jodsaure-Oxalsaurelösungen reagieren bei Zimmertemperatur nach der Gleichung:

$$2 \text{ HJO}_3 + 5 \text{ H}_2\text{C}_2\text{O}_4 = 6 \text{ H}_2\text{O} + 10 \text{ CO}_2 + \text{J}_2 \tag{1}$$

MILLON fand¹, daß das ausgeschiedene Jod die Reaktion beschleunigt und daß Blausaure die Reaktion antikatalytisch hemmt

Zur Erklarung der Blausaurewirkung nahm Millon an, daß zwei ihrem Mechanismus nach verschiedene Reaktionen vorliegen. Die erste Reaktion ist eine direkte zwischen Jodsaure und Oxalsaure und verlauft sehr langsam. Die zweite schnellere Reaktion ist die durch Jod katalysierte. Indem Blausaure das in der ersten Reaktion gebildete Jod unter Bildung von Jodcyan wegfangt, hemmt sie die zweite Reaktion und laßt nur die sehr langsame erste Reaktion übrig.

Shigeru Toda² hat sich in Dahlem naher mit der Reaktion beschaftigt. Er fand, daß die Reaktionsgeschwindigkeit auf den zehnten Teil sank wenn er die beiden Sauren sorgfaltig remigte. Zusatz von 10⁻⁵ mg Eisen (als Ferrosulfat) zu 4 ccm eines ½ normalen gereinigten Sauregemisches bewirkte eine eben meßbare Beschleunigung der Reaktion, Zusatz von 10⁻³ mg Eisen beschleunigte auf das Zehnfache und brachte damit die Reaktionsgeschwindigkeit der gereinigten Losungen wieder auf die Geschwindigkeit der ungereinigten Losungen Blausaure brachte die Wirkung des zugesetzten Eisens vollkommen zum Verschwinden Aus Todas Versuchen schloß ich daß die Reaktion zwischen Jodsaure und Oxalsaure durch Eisen beschleunigt wird und daß Blausaure den Umsatz hemmt, indem sie sich mit dem Eisen verbindet

Dieser Schluß war unrichtig Ferrosalze werden von Jodsaure zu Ferrisalzen oxydiert, wobei aus der Jodsaure freies Jod entsteht Die Bilanzgleichung ist

¹ MILLON, E. Ann. de Chim. et de Phys. (3) 13, 29. 1845

² Toda, S., diese Zeitschr. 171, 231 1926; vgl. auch H Wieland u. F. G Fischer. Chem Ber. 59, 1171, 1926.

Die von Toda beobachteten Erschemungen kann man nun durch die Annahme erklaren, daß das Ferrosulfat die Jodsaure-Oxalsaure-reaktion durch Jodabscheidung beschleunigt, und daß Blausaure die Wirkung des Eisens zum Verschwinden bringt, indem sie nach Millon das Jod unter Bildung von Jodcyan aus der Losung entfernt.

$$5 \text{ HCN} + 2 J_2 + \text{HJO}_3 = 5 \text{ JCN} + 3 H_2 O$$
 (3)

Zur Prufung dieser Annahme war es notwendig, Jodsaure-Oxalsäuregemischen Ferrosulfat zuzusetzen und in einem Parallelversuch diejenige Menge Jod, die nach Gleichung (2) dem zugesetzten Eisen aquivalent war. Dann mußten beide Zusätze die gleichen Beschleunigungen der Jodsaure-Oxalsaurereaktion hervorbringen

Versuch Das Eisen wurde als Ferrosulfat zugesetzt, und zwar in schwefelsaurer Losung, um die Hydrolyse und damit die Autoxydation des Eisens zu verhindern. Das Jod wurde als Jodwasserstoff zugesetzt, der sich beim Zusammentreffen mit Jodsaure nach der Gleichung umsetzte

$$5 HJ + HJO_3 = 3 H_2O + 3 J_2.$$
 (4)

Da die Jodsaure-Oxalsäure-Reaktion, wie sohon Millon beobachtete, lichtempfindlich ist, so wurde, um Komplikationen durch Photokatalyse zu vermeiden, im Dunkeln gearbeitet und auch die Mischung der Jodsaure mit der Oxalsaure im Dunkeln vorgenommen. Um ferner die Losungen so frei als moglich von Anfangsjod zu haben, begannen die Messungen so bald als moglich nach dem Mischen der Sauren Die Messungen geschahen manometrisch, durch Bestimmung der nach Gleichung (1) entwickelten Kohlensaure

In drei mit Ansatzbirnen versehene Gefaße brachte ich je 2 ccm eines Jodsaure-Oxalsauregemisches, das in bezug auf beide Sauren n/2 war Beide Sauren waren Kahlbaumsche Praparate und nicht besonders gereinigt. In die Birnen der Gefaße wurde eingefullt

In due Burne des Gefaßes I: 0,2 ccm n/100
$$\rm H_2SO_4$$
, ..., ..., ..., ..., ..., ..., ..., $\rm II$ 0,2 ..., $\rm n/100~H_2SO_4$, ..., $\rm n/100~H_2SO_4$, ..., $\rm n/100~H_2SO_4$, ..., ..., ..., ..., ..., ..., $\rm n/100~H_2SO_4$, ..., ..., ..., ...

Die Gefaße wurden, mit ihren Manometern verbunden, in einen auf 18° einstehenden Wasserthermostaten gehangt und zwecks Druck- und Temperaturausgleich geschuttelt 10 Minuten nach dem Mischen der Sauren wurde der Inhalt der Birnen quantitativ in das Sauregemisch übergespult Die entwickelten Kohlensauremengen 20 Minuten nach Zugabe des Birneninhalts waren:

Gefaß I	Gefaß II	Gefaß III	
cmm CO ₂	emm CO ₂	cmm CO ₂	
1,3	8,8	7,8	

Es zeigte sich also, daß sowohl das Ferrosulfat als auch das Jod die Reaktion beschleunigten, und zwar in ungefahr demselben Maße. Dies beweist, daß die oben geaußerte Annahme zutrifft Eisen beschleunigt die Jodsaure-Oxalsaure-Reaktion durch Jodabscheidung.

Überraschend hierbei ist, wie klein die katalytisch wirksamen Jodmengen sind. In dem angefuhrten Versuch, bei Verwendung ungereinigter Säuren, beschleunigte $2,4\cdot 10^{-5}\,\mathrm{n}$ Jod auf das Sechsfache. Bei Verwendung gereinigter Lösungen fand Toda eine Beschleunigung, wenn er $10^{-5}\,\mathrm{mg}$ Fe^{II} zu 4 cm Sauregemisch zusetzte Die Eisenkonzentration war dann $5\cdot 10^{-8}\,\mathrm{n}$, die Jodkonzentration, nach Gleichung (2) berechnet, $10^{-8}\,\mathrm{n}$.

Toda reinigte die Jodsaure und die Oxalsaure mit der Absicht, Schwermetalle zu entfernen. Wahrscheinlich war bei der Reinigung der Oxalsaure das Entscheidende die Entfernung von Ferrooxalat, das beim Zusammenbringen mit Jodsaure die Abscheidung von Jod veranlassen muß Bei der Reinigung der Jodsaure dagegen kann, da zweiwertiges Eisen in Jodsaure nicht vorkommt, die Entfernung von Eisenspuren nicht von Einfluß gewesen sein, sondern hier war es offenbar die Entfernung von Jodspuren In kauflicher Jodsaure findet man immer Kristalle, die infolge von Jodbeimengungen braunlich schimmern

Nach dem Gesagten ist die Jodsaure-Oxalsaurereaktion und ihre Hemmung durch Blausaure aus der Reihe der für die Biologie wichtigen Modellreaktionen zu streichen.

Über die Wirkung des Kohlenoxyds auf den Stoffwechsel der Hefe.

Von

Otto Warburg (Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 24 August 1926)

Mit 5 Abbildungen

Da Kohlenoxyd bei niedriger Temperatur mit Schwermetallverbindungen reagiert, z $\,$ B

$$\begin{split} & \text{CO} + \text{Hamoglobin} = \text{CO-Hamoglobin}, \\ & \text{CuCl} + 2 \text{ H}_2\text{O} + \text{CO} = \text{CuCl 2 H}_2\text{OCO}^{1*}, \\ & \text{Na}_3 \left[\text{Fe (CN)}_5\text{NH}_3 \right] + \text{CO} = \text{Na}_3 \left[\text{Fe (CN)}_5\text{CO} \right] + \text{NH}_3^{2*}, \end{split}$$

so lag es nahe, zu untersuchen, ob Kohlenoxyd die Zellatmung hemmt Als Versuchsmaterial benutzte ich Backerhefe, suspendiert in glucose-

haltiger, saurer Phosphatlosung (m/20 KHPO₄, m/18 Glucose) Das Kohlenoxyd entwickelte ich durch Eintropfen von Ameisensaure in erwarmte konzentrierte Schwefelsaure und reinigte es durch Waschen mit starker Kalilauge Es wurde in einem graduierten Quecksilbergasometer aufgefangen und hier mit Sauerstoff oder mit Sauerstoff und Stickstoff gemischt Die genaue Zusammensetzung des Gasgemisches bestimmte ich gasanalytisch nach Haldane

Ich teile die Versuche in folgenden Abschnitten mit

- I Wirkung des Kohlenoxyds auf die Atmung
- II Wirkung des Kohlenoxyds auf die Garung
- III Garung in Kohlenoxyd-Sauerstoffgemischen
- IV. Wirkung des Lichtes
 - V. Einfluß der Wellenlange des Lichtes
- VI. Zusammenfassung
- VII Protokolle

I. Wirkung des Kohlenoxyds auf die Atmung.

Zur Messung der Atmung benutzte ich Gefaße nach Abb1 Der Rauminhalt betrug etwa 15 ccm $\,$ In den Hauptraum H fullte ich 2 ccm

^{1*} Manchot, W.: Chem Ber 53, 984

^{2*} DERSELBE: ebendaselbst 45, 2869. 1912 — MANCHOT, W u. WORINGER: ebendaselbst 46, 3514. 1913.

einer Hefesuspension, die einige Milligramm Hefe enthielt, in den Einsatz E und die Birne B 5proz Kalilauge zur Absorption der Atmungs- und Garungskohlensaure Waren die Gefaße durch Schliff mit ihren Mano-

metern verbunden, so wurden die Gasraume mit Gasmischungen verschiedener Zusammensetzung gefullt. Dann wurde bei 20 oder 37,5° imWasserthermostaten geschüttelt In jedem Falle überzeugte ich mich durch Variation der Schüttelgeschwindigkeit, daß die Manometerausschläge unabhangig von der Schuttelgeschwindigkeit waren, eine notwendige und leicht auszuführende Kontrolle. Aus den Manometerausschlägen h wurde der verbrauchte Sauerstoff xo. nach der Gleichung

 $x_{0_0} = hK_{0_0}$

berechnet, wo K_{0} , die Gefaßkonstante für Sauerstoff bedeutet Zur Orientierung über die Große des Hefestoffwechsels diene die Angabe, daß 1 mg

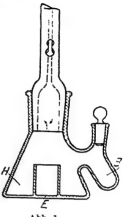


Abb 1

Hefe (Trockensubstanz) bei 200 und in glucosehaltiger Phosphatlosung unter Normalverhaltmissen pro Stunde 50 bis 100 cmm Sauerstoff verbraucht und anaerob etwa das doppelte Volumen an Garungskohlensaure entwickelt

Der Gesamtdruck bei allen Versuchen war gleich dem Barometer-Je hoher also der Kohlenoxyddruck um so niedriger war dei Sauerstoffdruck in den Kohlenoxyd-Sauerstoffgemischen und zwai lag der Sauerstoffdruck zwischen 165 und 31 mm Hg - Innerhalb dieses Druckintervalls nimmt die Atmung der Hefe mit sinkendem Sauerstoffdruck ein wenig ab, um so mehr, wie es schien, je hoher die Temperatur Die Ursache dieser Abnahme zu ermitteln ware ein interessantes Thema Fur diese Arbeit bedeutete die Anderung der Atmung mit dem Sauerstoffdruck eine unerwunschte Komplikation Sie wurde eliminiert indem Kohlenoxydversuch und Kontrollversuch bei gleichen Sauerstoffdrucken ausgefuhrt wurden

Die Versuchszeit betrug 30 bis 60 Minuten Als Maß der Kohlenoxydwirkung diente die prozentische Atmungshemmung

$$A_0 - A$$
 A_0

wo A_0 die Atmung ohne Kohlenoxyd und A die Atmung bei Gegenwart von Kohlenoxyd bedeutet

Tabelle 1 enthalt das Ergebnis der Messungen. Die Versuche 1 und 5 der Tabelle sind durch die Protokolle 1 und 2 (Abschnitt VII) ausfuhrlich beschrieben. Tabelle 1 zeigt, daß Kohlenoxyd die Atmung der Hefe

hemmt, und zwar, je nach der Zusammensetzung des Gasgemisches, in den angeführten Versuchen um 22 bis 77% Wichtig ist dabei, daß es nicht nur auf den Kohlenoxyddruck, sondern auch auf den Sauerstoffdruck ankommt. Beispielsweise betrug die Atmungshemmung bei einem Kohlenoxyddruck von 583 mm 24 oder 72%, je nachdem der gleichzeitig herrschende Sauerstoffdruck hoch oder niedrig war. Wichtig ist ferner, daß die Hemmungen durch Kohlenoxyd vollstandig reversibel sind (vgl. Protokoll 1). Mit Kohlenoxyd behandelte Hefe, in kohlenoxydfreies Gas zuruckgebracht, atmete nicht schwacher, sondern eher ein wenig starker als die Kontrollhefe

-	Tabelle 1 Atmany des Heje in Komenoxya-Bauersiojjgemischen						
Nr.	Temperatur	mperatur Gasmischung ın Vol%		Gasdrucke in mm Hg		Hemmung der Atmung	
	o C	CO	O ₂	CO	O ₂	%	
1	20	80,1 88,6	19,9 11,4	590 650	146 84	35 61	
2	37,5	80,7 87,7	19,3 12,3	568 615	136 87	38 60	
3	37,5	78 90,6	22 9 ,4	550 638	155 66	22 55	
4	20	78,8 79,0	21,2 4,4	582 585	157 32,5	24 72	
5	37,5	76,8 74,7	23,2 5,3	$\begin{array}{c} 540 \\ 525 \end{array}$	164 37,3	34 77	
6	37,5	80 80	20 4,4	570 570	142 31,3	$\begin{array}{c} 36 \\ 74 \end{array}$	

Tabelle 1 Atmung der Hefe in Kohlenoxyd-Sauerstoffgemischen

Bezeichnen wir im folgenden den sauerstoffubertragenden Bestandteil des Atmungsferments kurz als "Atmungsferment", so folgt aus den mitgeteilten Versuchen, daß sich das Atmungsferment mit Kohlenoxyd verbindet und in dem Fermentmolekul diejenige Stelle besetzt, die normalerweise mit Sauerstoff reagiert. Hierdurch wird die sauerstoffubertragende Tatigkeit des Ferments gehemmt.

Ähnlich wie Hamoglobin reagiert also das Atmungsferment sowohl mit Kohlenoxyd als auch mit Sauerstoff. Abweichend von Hamoglobin bindet das Atmungsferment Sauerstoff fester als Kohlenoxyd. Deshalb kann man zwar aus Hamoglobin den Sauerstoff durch kleine Kohlenoxyddrucke austreiben, aber es bedarf relativ großer Kohlenoxyddrucke, um die Atmung durch Kohlenoxyd zu hemmen.

Für die Verteilung des Hämoglobins zwischen Kohlenoxyd und Sauerstoff gilt angenähert die Gleichung

$$\frac{\text{HbO}_2}{\text{HbCO}} \frac{p_{\text{CO}}}{p_{\text{O}_2}} \frac{\alpha_{\text{CO}}}{\alpha_{\text{O}_2}} = \text{konst.}$$

Analog konnte man daran denken, daß der Ausdruck

$$\frac{\alpha}{1-\alpha}\,\frac{p_{\rm CO}}{p_{\rm O_2}}\,\frac{\alpha_{\rm CO}}{\alpha_{\rm O_2}}$$

konstant sei, wo $\alpha=\frac{A}{A_0}$ ist. Wie es scheint und man nach Tabelle I kontrollieren mag, ist dieser Ausdruck nicht konstant, sondern wird mit steigenden Kohlenoxyddrucken kleiner. Dies bedeutet, daß die Atmungshemmungen mit steigenden Kohlenoxyddrucken stärker zunehmen, als die Formel verlangt.

Die Wirkung des Kohlenoxyds auf die Atmung der Hefe ist schwächer als die Wirkung der Blausaure. Blausaure hemmt die Atmung der gleichen Heferasse — in saurer, glucosehaltiger Phosphatlösung — fast vollständig bei einer Konzentration von 10⁻⁴ Mol./Liter, wahrend die hier angewandten Kohlenoxydkonzentrationen, die nur unvollstandig hemmen, von der Größenordnung 10⁻³ Mol./Liter sind.

Neben der Backerhefe habe ich auch Bierhefe als Versuchsmaterial benutzt, sowie einen aus Luft gezuchteten Kokkus ("Mikrococcus candicans" des Berliner Hygienischen Instituts) und rote Blutzellen der Gans. Bierhefe und Kokkus verhielten sich gegen Kohlenoxyd wie Backerhefe. Dagegen wurde die Atmung der roten Vogelblutzellen nur wenig durch Kohlenoxyd gehemmt. Ich bemerke noch, daß Gewebsschnitte für Kohlenoxydversuche ungeeignet sind, weil man die Schnitte nicht so dunn herstellen kann, wie es der niedrige Sauerstoffdruck bei dem man arbeiten muß, verlangt

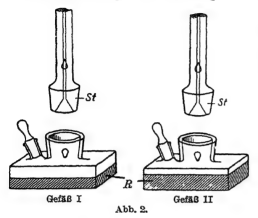
II. Wirkung des Kohlenoxyds auf die Gärung.

Um die Wirkung des Kohlenoxyds auf die Garung der Hefe zu untersuchen, verglich ich die Garung in Stickstoff mit der Garung in Kohlenoxyd. Hierbei bemuhte ich mich, den Sauerstoffdruck so tief als möglich herabzudrucken weil nach den oben mitgeteilten Erfahrungen an eine Konkurrenz zwischen Sauerstoff und Kohlenoxyd zu denken war. Als Absorptionsmittel für Sauerstoff benutzte ich gelben Phosphor. Der Einsatz E des Meßgefaßes (Abb. 1) enthielt statt Kalilauge Wasser, in das ein Stabchen frisch geschmolzenen Phosphors zur Halfte eintauchte Die Garungsmessungen begannen, nachdem die Gefaße 30 Minuten geschuttelt worden waren, so daß der Phosphor Zeit hatte den Sauerstoff aus dem Gasraum zu absorbieren.

Es zeigte sich, daß Kohlenoxyd bei dem Druck von einer Atmosphare die Garung nicht hemmt Die Garungen in Kohlenoxyd und in Stickstoff waren gleich (vgl. Protokoll 3) Kohlenoxyd ist also eine Substanz, mit der man, ähnlich wie mit Blausaure oder Schwefelwasserstoff, die Atmung von der Gärung trennen kann.

III. Gärung in Kohlenoxyd-Sauerstoffgemischen.

Bei ausreichender Versorgung mit Sauerstoff ist die Atmung der Backerhefe (in Volumina O₂) etwa halb so groß wie die anaerobe Garung (in Volumina CO₂) Die Atmung wurde also genugen, um die Garung



vollstandig zu hemmen. Im allgemeinen geschieht das nicht, sondern es bleibt unter aeroben Bedingungen ein kleiner Teil der Garung ubrig, die "aerobe" Garung.

Um Atmung und Garung in kohlenoxydhaltigem Gas zu untersuchen, dienten Gefaßpaare¹ nach Abb 2 Tabelle 2 enthalt das Ergebnis von drei Versuchsreihen Die Garung steigt, wenn die Atmung sinkt Doch reicht die Atmungs-

hemmung nicht aus, um den Anstieg der Gärung zu erklären, vielmehr kommt eine Wirkung des Kohlenoxyds auf die Pasteursche Reaktion² hinzu. Trotz unvollkommen gehemmter Atmung findet man bei hoheren Kohlenoxyddrucken fast den anaeroben Garungswert

			,	(Cito to gas ~ Car	20100011	
Nr	Ver- suchs- zeit Min.	Gasmischungen m Vol-%	Atmung Gar (x _{O2}) (x _c	Atmung	Steige- rung der Gärung %	Meyer hof- Quo- tient
1 (Protokoll 4)	40	$79~{ m N_2,~21~O_2} \ 80~{ m CO,~20~O_2} \ { m Luft,~10^{-3}~n~HCN}$	$\begin{vmatrix} -76 & +3 \\ -58 & +8 \\ - & +1 \end{vmatrix}$	30 24	140	1,56 1,19
2 (Protokoll 5)	20	$95~{ m N_2,}~5~{ m O_2} \ 75~{ m CO,}~5~{ m O_2} \ { m Luft,}~10^{-3}~{ m n~HCN}$	$egin{bmatrix} -21,6 + 1 \ -7,3 + 5 \ - + 5 \end{matrix}$	64,2 66	250	1,98 0,65
3	30	79 N ₂ , 21 O ₂ 80 CO, 20 O ₂ 95 CO, 5 O ₂ Luft, 10 ⁻³ n HCN	$\begin{vmatrix} -51 \\ -38,8 \\ -10,4 \\ -1 \end{vmatrix}$	81 24 8 80	100 220	1,48 1,16 0,77

Tabelle 2. Atmung und Garung der Hefe in Kohlenoxyd-Sauerstoff.

Zur Methodik.

1. Bei Stoffwechselmessungen nach dem Prinzip der Abb. 2 arbeitet man mit gleichen Hefemengen oder mit gleichen Hefekonzentrationen. Korrekter

Vgl. O. Warburg: diese Zeitschr. 152, 51. 1924; Formeln in Protokoll 4.
 Derselbe: Ebendaselbst 172, 432 1926.

ist die zweite Anordnung, da bei ihr etwaige Beeinflussungen des Stoffwechsels durch Endprodukte des Stoffwechsels keine Fehler bedingen. 2. Eine Fehlerquelle bei Hefeversuchen besteht darm, daß man die Loslichkeit der Kohlensäure in starken Phosphatlosungen — die nicht bekannt ist — falsch schätzt und so mit falschen Gefäßkonstanten rechnet. Man tut deshalb gut, mit moglichst verdunnten Phosphatlösungen zu arbeiten.

Beide Punkte sind bei den bisherigen¹ Anwendungen der Methode auf den Hefestoffwechsel nicht genügend berücksichtigt worden. Zu empfehlen ist eine Kontrolle, in der man die anaerobe Gärung in zwei Gefäßen, die verschiedene Flüssigkeitsmengen enthalten, mißt. Beide Gefäße mussen die gleiche Gärung pro Milligramm Hefe ergeben.

IV. Wirkung des Lichts.

Bei einem Besuch in Dahlem erzählte mir A. V. Hill von Arbeiten aus dem Cambridger physiologischen Institut, nach denen die Affinität zwischen Kohlenoxyd und Hamoglobin abnimmt, wenn man belichtet Auch andere Kohlenoxyd-Eisenverbindungen dissoziieren, wie ich beim Studium der Literatur fand, im Licht Die erste Arbeit über die Lichtempfindlichkeit von Kohlenoxyd-Eisenverbindungen ist von HALDANE und Smith². Sie betrifft das Kohlenoxyd-Hämoglobin und stammt aus dem Jahre 1896 Spater (1907) teilten DEWAR3 und Jones mit, daß Eisencarbonyl bei Belichtung Kohlenoxyd abspaltet, wober sich die Reaktion abspielt

$$2 \operatorname{Fe} (CO)_5 = \operatorname{Fe}_2 (CO)_9 + CO$$

Im Gegensatz zu Eisencarbonyl ist Nickelcarbonyl nach Dewar nicht lichtempfindlich Manchor4 erwahnt 1912, daß die Verbindung

ım Sonnenlıcht Kohlenoxyd entwickelt

Auf Grund der zitierten Arbeiten legte ich mir die Frage vor ob micht auch die Verbindung zwischen Atmungsferment und Kohlenoxyd bei Belichtung dissoziiere Dann mußte die Atmungshemmung bei Belichtung kleiner werden. Das ist nun in der Tat der Fall, und zwar in einem solchen Maße daß bei Belichtung die Atmungshemmung zum größeren Teil verschwindet Indem man den Atmungstrog abwechselnd mit einer elektrischen Lampe belichtet und wieder verdunkelt, kann man beliebig oft Atmung entstehen und verschwinden lassen

Tabelle 3 enthalt em Versuchsbeispiel. Zur Belichtung diente eine 1/2-Watt-Metallfadenlampe von 75 Watt Stromverbrauch, deren leuch-

⁴ Manchot, W.: Chem. Ber. 45, 2869 1912.

¹ MEYERHOF, O. diese Zeitschr 162, 43 1925 — Neuelein, E. Ebendaselbst 165, 203, 1925.

² Haldane, J. u. Smith. Journ. Physiol 20, 497. 1896

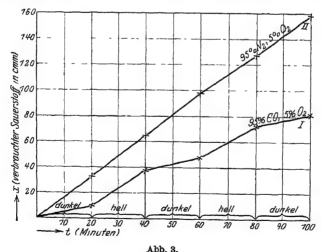
³ Dewar, J. u. Jones: Proc. Roy. Soc. (A) 76, 558. 1905; 79, 66 1907.

Tabelle 3 20° Pro Gefaß 8 mg Backerhefe und 2 ccm m/20 KH₂PO₂ m/18 Glucose.

			4 4 1
	$95\% \ ext{N}_2, \ 5\% \ ext{O}_2 \ (A_0) \ ext{cmm O}_2$	$95 \% CO, 5\% O_2 (A) cmm O_2$	$\frac{A_0 - A}{A_0}$ %
10' dunkel	17,4	5,7	} 69
10'	15,4	4,5	
10' hell	16,2	14,6	} 14
10'	16,0	13,2	
10' dunkel	17,0	5,0	} 71
10'	16,0	4,5	
10' hell	14,0	12,5	} 14
10' "	15,0	12,5	
10' dunkel 10' ,, usw	16,0 15,0	5,0 4 ,0	} 71

tender Faden etwa 4 cm von dem Boden des Atmungstrogs entfernt war Die Atmungshemmung ım Dunkeln betrug rund 70 % und sank bei Belichtung auf 14 %

Abb. 3 ist eine graphische Darstellung desselben Versuchs Die Neigung der Atmungskurve in Stickstoff-Sauerstoff ist nahezu unab-



hangig von der Belichtung. Die Atmungskurve in Kohlenoxyd erleidet jedesmal bei Belichtung und Verdunkelung einen Knick, sie wird steiler bei Belichtung und flacher bei Verdunkelung.

Mißt man nicht die Atmung, sondern die Garung in Kohlenoxyd, so hat man gleichfalls beim Belichten und Verdunkeln einen Knick der Kurve, jedoch in umgekehrter Richtung wie bei den Atmungsversuchen. Hier ist die Kurve im Hellen flacher als im Dunkeln, weil bei Belichtung die Garung abnimmt. Man vergleiche die Abb. 4 aus der außerdem hervorgeht, daß in kohlenoxyd-

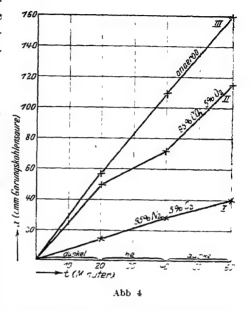
freiem Gas weder die anaerobe noch die aerobe Garung durch Belichtung merklich beeinflußt wird.

V. Einfluß der Wellenlänge des Lichts.

Um die im vorigen Abschnitt geschilderten Erscheinungen naher zu untersuchen, isolierte ich folgende Spektralbezirke¹

Blau . . 436 $\mu\mu$ aus der Strahlung Grün . . 546 $\mu\mu$ der Quecksilber-Gelb . 578 $\mu\mu$ dampflampe. Rot 700 bis 750 $\mu\mu$ aus der Strahlung einer Metallfadenlampe

Wegen der außerordentlich schwachen Absorption dieser Wellenlangen durch Hefe war es nicht moglich, die Absorption



des Lichtes zu messen und sie mit der photochemischen Wirkung zu vergleichen. Immerhin aber konnte festgestellt werden welche der genannten Spektralbezirke photochemisch wirken und ferner wie sich die Großen der photochemischen Wirkungen verhalten, wenn man Hefezellen in verschiedenfarbiges Licht gleicher Intensität bringt

Die Messung der Strahlungsintensität geschah bolometrisch nach E Warburg. Die Intensitäten wurden so ausgeglichen daß sie in allen Spektralbezirken rund $7\cdot 10^{-5}$ cal qcm·sec betrugen. Da die dunnen Hefesuspensionen nur einen kleinen Bruchteil der eingestrahlten Energie absorbierten, so befanden sich alle Hefezellen im Versuchsgefaß unter der Wirkung der an der Eintrittsstelle gemessenen Lichtintensität. Im Vergleich zu der Intensität der Sonnenstrahlung auf der Erdoberflache ($\sim 10^{-2}$ cal/qcm·sec) war diese Intensität klein

Zur Messung der photochemischen Wirkung standen zwei Wege offen Messung der Atmungszunahme oder der Garungsabnahme Ich wählte den zweiten Weg, bestimmte also in Kohlenoxyd-Sauerstoff die Abnahme der Garung unter dem Einfluß der Bestrahlung In den

¹ Vgl. bezuglich der in diesem Abschnitt befolgten Methoden Zeitschr f. physikalische Chem. 106, 191. 1923.

Versuchstrog des Differentialmanometers (Abb 5) fullte ich 5 ccm Hefesuspension em (20 mg Backerhefe, Frischgewicht, m m/20 KH₂PO₄,

m/18 Glucose), in den Kontrolltrog die gleiche Menge der gleichen, aber hefefreien Losung.

Der Rauminhalt der Gefaße war groß gegen das Volumen der eingefullten Flussigkeit (v_G 48,5 ccm, v_F 5 ccm), so daß die Gefaßkonstanten für Sauerstoff (K_{0_2}) und für Kohlensaure (K_{C0_2}) nahezu gleich waren Die Atmung machte sich also manometrisch kaum¹ geltend und die Gärungskohlensaure x_G war nahezu proportional dem entwickelten Druck H

$$\dot{x_G} = HK_{CO_2}$$
.

Die Sperrflussigkeit des Differentialmanometers war Capronsaure Die Druckanderungen wurden von 5 zu 5 Minuten mit einem Katethometermikroskop abgelesen. Es schien, als ob die Wirkung der Bestrahlung und Verdunkelung immer erst nach einer gewissen Induktionszeit einsetzte, von der ich nicht sagen kann, ob sie durch innere oder äußere Ursachen bedingt war Wie dem auch sei, bei der Berechnung ließ ich die ersten 5 Minuten nach Verdunkelung oder Bestrahlung heraus und berechnete die photochemische Wirkung aus den folgenden, in den Tabellen mit einem Kreuz versehenen Perioden

Jeder Bestrahlungsversuch war von zwei Dunkelversuchen eingerahmt, deren Mittel die "Dunkelgarung" ergab

Abb 5.

Die Tabellen 4 und 5 enthalten je eine Versuchsreihe Im langwelligen Rot, zwischen 700 und 750 $\mu\mu$. war eine photochemische Wirkung nicht nachweisbar Im Gelb, Grun und Blau war eine Wirkung vorhanden, und zwar im Blau eine $2^1/_2$ - bis 3 mal großere als im Gelb und im Grun

Die Versuche beweisen, daß das Atmungsferment — in seiner Verbindung mit Kohlenoxyd — Blau, Grun und Gelb absorbiert, daß also die Atmungsferment-Kohlenoxydverbindung ein Farbstoff ist Nehmen wir an, daß die spezifischen photochemischen Wirkungen nicht verschiedener sind, als nach der Quantentheorie zu erwarten, so folgt weiterhin aus den Versuchen der Tabellen 4 und 5, daß der Farbstoff im Blau stärker absorbiert als im Grun und im Gelb

¹ Denn es ist der durch die Atmung erzeugte Druck gleich $-\frac{x_{0_2}}{K_{0_2}} + \frac{x_{0_2}}{K_{C0_2}}$, talls der respiratorische Quotient 1 ist Vgl. dazu O. Warburg, diese Zeitschr. 172, 440. 1926.

Tabelle 4. 95% CO, 5% O_2 . 20° mg Backerhefe (Frischgewicht) m 5 ccm m·20 HK₂PO₂ m 18 Glucose. Gasraum 48,5 ccm.

Wellen- lange	Intensität cal qem × Sekunden	Zeit	Druckänderung in mm Capronsaure	Photochemische Wirkung
		5' dunkel	+ 11,1 ×	
436 μμ (blau)	7.2 × 10 ⁻⁵	5' hell 5' ,, 5' ,,	- 5,5 - 4,3 × - 4,2	11,6—1,3 = 7,3 mm
		5' dunkel $5'$,.	$^{+}$ 10,0 $-$ 12,1 \times	
$546~\mu\mu$ (grun)	7.4×10^{-5}	5' hell 5'	$-10.1 \\ -9.4 \times$	11,9-9,4 = 2,5 mm
		5' dunkel 5'	+ 11,1 - 11,7 ×	
578 μμ (gelb)	7.7×10^{-5}	5' hell 5' ,,	+ 9.2 - 8,5 ∧	11 3—5,5 = 2.8 mm
_	-	5′ dunkel 5′ ,.	- 10,6 - 10,9 >	

Tabelle 5 95% CO. 5% $\rm O_2$ 20 mg Backerhefe in 5 ccm m 20 KH₂PO₄, m 18 Glucose Gasraum 48,5 ccm.

				•
Wellenlange	Intensitat cal qem × Sekunden	Zeit	Druckänderung in mm Capronsäure	Photochemische Wirkung
_		5' dunkel	- 12,6	
700—750 μμ (rot)	7.4 10-5	5′ hell 5′	$-12.7 \\ -12.8$	keine
_	_	5' dunkel 5' 5' .	13.0 12.6 12.6	
$rac{436}{6} \mu \mu$ (blau)	5,4 10-5	5' hell 5'	- 6.7 - 5.4	122-5,4 - 6,8
	_	5' dunkel $5'$.	- 10.6 - 11.8	

Neben der relativen photochemischen Wirkung ist ihre absolute Große von Interesse Multiplizieren wir die Lichtintensität, die an der Eintrittsstelle in den Garungstrog herrscht mit der bestrahlten Flache (17 qcm) und der Versuchszeit (300 Sekunden), so erhalten wir die gesamte in der Versuchszeit in den Trog eingestrahlte Energie in Kalorien. Multiplizieren wir ferner die manometrischen Lichtwirkungen mit der Gefaßkonstante für Kohlensaure ($K_{\rm CO_2}$), so erhalten wir die durch Bestrahlung bewirkte Garungshemmung in Kubikmillimetern Garungs-

kohlensaure Dividieren wir die Kubikmillimeter ${\rm CO_2}$ durch die eingestrahlten Kalorien, so erhalten wir die Garungshemmung pro Kalorie eingestrahlter Lichtenergie

Tabelle 6 enthalt das Ergebnis dieser Rechnung, die fur Blau eine Garungshemmung von 89 cmm Kohlensaure pro Kalorie eingestrahlten Lichtes ergibt. Ware die eingestrahlte Energie von den Hefezellen vollstandig absorbiert worden, so hatte, wie man leicht berechnen kann, jedes absorbierte Lichtquantum ¹/₄ Molekul Garungskohlensaure zum Verschwinden gebracht (oder am Entstehen verhindert) Da jedoch die Hefesuspension nur einen sehr kleinen Teil der eingestrahlten Energie absorbierte, so folgt, daß jedes absorbierte Quantum des blauen Lichtes sehr viele Molekule Garungskohlensaure zum Verschwinden bringt (oder am Entstehen verhindert) Wir haben also hier keine einfache Beziehung zwischen absorbierten Quanten und Stoffumsatz Eine solche ist auch nicht zu erwarten, da das Licht auf den Stoffumsatz wirkt, indem es ein inaktiviertes Ferment reaktiviert

	Tabelle 0 1100° = 4'92 (dmm)				
Wellenlange	In 5 Mm. in den Garungstrog ein- gestrahlte Energie	In 5 Min beob- achtete Licht- wirkung	Garungshem- mung in 5 Min.	cmm CO ₂	
μμ	cal	mm	cmm CO ₂		
436 546 578 700—750	0,37 0,378 0,394 0,38	7,3 2,5 2,8 0	33 11,4 12,7 0	89 30 32 0	

Tabelle 6 $K_{\text{CO}_2} = 4.53 \text{ (qmm)}$

VI. Ergebnisse.

- 1 Das Atmungsferment der Hefe verbindet sich mit Kohlenoxyd.
- 2 Bei Gegenwart von Kohlenoxyd und Sauerstoff verteilt sich das Atmungsferment zwischen beiden Gasen Deshalb hemmt ein bestimmter Kohlenoxyddruck die Atmung um so starker, je niedriger der Sauerstoffdruck ist.
- 3. Die Verbindung des Atmungsferments mit Kohlenoxyd dissoziiert bei Belichtung, wie andere Kohlenoxyd-Eisenverbindungen
- 4 Das Atmungsferment in seiner Verbindung mit Kohlenoxyd ist ein Farbstoff Es absorbiert die Wellenlangen 436, 546 und 578 $\mu\mu$, und zwar wahrscheinlich 436 $\mu\mu$ stärker als 546 und 578 $\mu\mu$
- 5. Da die Kohlenoxyd-Metallverbindungen Molekulverbindungen sind, so ist anzunehmen, daß auch die Bindung des Sauerstoffs an das Metall des Atmungsferments primär durch Nebenvalenzen erfolgt. Ob sich dann weiterhin bei der Tatigkeit des Atmungsferments die Hauptvalenz des Metalls ändert oder nicht, bleibt zunachst unentschieden.

VII. Protokolle.

Protokoll 1.

Der Versuch zeigt, daß die Atmung der Hefe durch CO gehemmt wird und daß die Hemmungen reversibel sind. 20°. Je 8 mg Bäckerhefe (Frischgewicht) 2 cem m/20 KH₂PO₄, m/18 Glucose Im Einsatz KOH.

Volumina in cem Gefäßkonstant. in qmm	$v_{\mathbb{F}} \stackrel{2,4}{\sim} v_{\mathbb{G}} \stackrel{15,5}{\sim} v_{\mathbb{F}} \stackrel{2,4}{\sim} v_{\mathbb{G}} \stackrel{14,}{\sim} k_{0_2} \stackrel{1,34}{\sim}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Gasmisch. in Vol%. (Gesamtdr. 751 mm Hg)	79,1 N ₂ 80,1 CO 20,9 O ₂ 19,9 O ₂	89,9 N ₂ 88,6 CO 10,1 O ₂ 11,4 O ₂
Sauerstoffverbrauch nach 30 Min. 60 Min	mm cmm mm cmm -40,5 58,8 -29,5 39.5 -80,5 117 -57,0 76,5	-44,5 57,2 $-18,5$ 23,5
Gasmisch. in Vol% .	$\begin{array}{c cccc} 79.1 & N_2 & & 79.1 & N_2 \\ 20.9 & O_2 & & 20.9 & O_2 \end{array}$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Sauerstoffverbrauch nach 30 Min	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Daraus folgt.

Hemmung der Atmung durch 80,1% CO, 19,9% O,

$$\frac{117 - 76,5}{117} = 34,6 \%.$$

Hemmung der Atmung durch 88,6% CO, 11,400, O2

$$\frac{116-45,7}{116}=60,5\%$$
.

Nach Entfernung des Kohlenoxyds war die Hemmung der Atmung verschwunden, wie die letzte Horizontalspalte zeigt

Protokoll 2.

Der Versuch zeigt, daß — bei ungefähr gleichen CO-Drucken — die Atmungshemmung um so großer ist, je medriger der Sauerstoffdruck 37.5° Je $4~\mathrm{mg}$ Backerhefe (Frischgewicht) in $2~\mathrm{ccm}$ $\ \underline{m}.20$ KH₂PO₄, m 18 Glucose Im Einsatz KOH

Volumina in com Gefaßkonstant in qmm	ly 2.4 lg 15,5 lo, 1,38	$v_F = 2.4 \ i_G = 14.3 \ k_{O_2} = 1.27$	i. 2,4 i. 13.7 ko. 1.22	$\frac{i_F}{k_{0z}} \frac{2.4}{1.20} \frac{i_B}{1.20} \frac{13.5}{1}$
Gasmisch in Vol -% (Barometerstand	$79,1 N_2$	76,8 CO	95,7 N ₂	74,7 (*0)
751 mm Hg)	20,9 O ₂	23,2 02	4,3 (),	$\begin{array}{ccc} 5.3 & \mathrm{O}_2 \\ 20.0 & \mathrm{N}_2 \end{array}$
Sauerstoffverbrauch nach 20 Min nach 40 Min.	mm cmm - 37 51 - 72 99.5	$\begin{array}{cccc} \text{mm} & \text{cmm} \\ -27.5 & 34.9 \\ -51.5 & 65.2 \end{array}$	mm cmm - 36 44 - 70 85,2	mm cmm 10 12.0 10 5 19 8

Daraus folgt.

Hemmung der Atmung durch 76,8% CO, 23,2% U2

$$\frac{99.5 - 65.2}{99.5} = 34\%$$

Hemmung der Atmung durch 74,7 % CO, 5.3% O2

$$\frac{85,2-19,8}{85,2}=77\%$$

Protokoll 3.

Der Versuch zeigt, daß CO — selbst bei den niedrigsten O₂-Drucken, die man erreichen kann — die Garung der Hefe nicht hemmt. 20°. Je 7 mg Backerhefe in 2 ccm m/20 KH₂PO₄, m/18 Glucose Im Einsatz gelber Phosphor.

	901001	- Hospitor.
Volumina in ccm Gefaßkonstanten in qmm	$v_{\mathbb{F}} \ \frac{2,3}{k_{\text{CO}_2}} \ \frac{v_{\text{G}}}{1,48} 13,8$	$v_F 2,3 v_G 14,4 \\ k_{CO_2} 1,54$
Gasraum	100 Vol -% N2	100 Vol% CO
Nachdem 30 Min. lang mit Phosphor zur Ent- fernung von O ₂ geschuttelt worden war, be-	mm cmm	mm cmm
gann die Garungsmessung	+64 95	+61 94

Die Garungen in Sticksotff und in Kohlenoxyd waren also — innerhalb der Grenzen der Meßfehler — gleich

Protokoll 4.

Atmung und Garung der Hefe in Kohlenoxyd-Sauerstoff

Formeln

$$(O_2 \text{ in cmm}) \quad x_{O_2} = \frac{H K_{CO_2} - h k_{CO_2}}{\frac{K_{CO_2}}{K_{O_2}} - \frac{k_{CO_2}}{k_{O_2}}}$$

$$(Atmungs-+ Garungs-CO_2 \text{ in cmm}) \quad x_S = \frac{H K_{O_2} - h k_{O_2}}{\frac{K_{O_2}}{K_{CO_2}} - \frac{k_{O_2}}{k_{CO_2}}}$$

$$(Garungs-CO_2 \text{ aerob}): \quad x_G = x_S + x_{O_2}$$

$$(Garungs-CO_2, \text{ anaerob}): \quad x_G = h k_{CO_2}$$

wo samtliche x-Werte auf gleiche Zeiten zu beziehen sind.

Versuch-

Der Versuch zeigt, daß in Kohlenoxyd-Sauerstoff die Atmung der Hefe abnimmt, die Garung der Hefe zunimmt 20° Pro Gefaß 7 mg Backerhefe (Frischgewicht) in m/20 KH₂PO₄, m/18 Glucose $a_{O_4} = 0.03$ $a_{CO_4} = 0.87$

Gasmischungen in Vol	79 N	, 21 O ₂	80 ('O,	20 O ₂
qmm {	v _F 7 v _G 6,16 K _{O1} 0,594 K _{CO2} 1,18	v _F 3 v _G 10,7 k _{O2} 1,01 k _{CO2} 1,26	V_F 7 v_G 6,85 K_{0_2} 0,661 K_{CO_2} 1,25	$v_F 3$ $v_G 10,1$ $k_{O_2} 0,949$ $k_{CO_2} 1,20$
20 Min 40 Min 20 Min	$H \text{ (mm)} \\16 \\33,5 \\ \downarrow \\ 10^{-3} \text{ n. HCN} \\ H \text{ (mm)} \\ +64,5$	$ \begin{array}{c} h \text{ (mm)} \\ + 6.5 \\ + 12.5 \end{array} $ $ \downarrow \\ 10^{-3} \text{ n. HCN} \\ h \text{ (mm)} \\ + 59.5 $	h (mm) + 12 + 23	$h \text{ (mm)} + 27 + 54 \\ \downarrow 10^{-3} \text{ n. HCN} \\ h \text{ (mm)} + 62,0$
	$x_{0} = x_{0} = x_{0$	Es war also in 40 Min. $x_{0} = -76 \text{ cmm}$ $x_{8} = +109$, (aerob) $x_{6} = +33$, (anaerob) $x_{6} = +151$, Meyerhof-Quotient 1,56		in 40 Min.: =

Atmung und Gärung der Hefe in Kohlenoxyd-Sauerstoff. Der Versuch zeigt, daß in Kohlenoxyd die Atmung abnimmt, die Gärung zunimmt. 20°. Pro Gefäß 7 mg Bäckerhefe (Frischgewicht) in m/20 KH₂PO₄, m/18 Glucose. Protokoll 5.

		$a_{0_{\mathbf{s}}} =$	$a_{0s} = 0.03$, $a_{00s} = 0.87$.	37.		
Gasmischungen in Vol%	79 N ₂ , 21 O ₂	21 O ₂	$95~\mathrm{N}_2$	95 N ₂ , 5 O ₂	75 CO,	$75~\mathrm{CO},~5~\mathrm{O_2},~20~\mathrm{N_2}$
gem	''p 7 ''a 6.16 Ko ₂ 0.594 Ko ₆ 1.18	$v_{P} \stackrel{3}{:} v_{Q} = 10,7$ $k_{Q_{R}} \stackrel{1}{:} 1,01$ $k_{G_{Q_{R}}} \stackrel{1}{:} 1,26$	^ν _F ⁷ ν _G 6,85 Κο _s 0,661 Κο _s 1,25	$v_{F} \ 3$ $v_{G} \ 10,1$ $k_{G_{\bullet}} \ 0.949$ $k_{\cos_{\bullet}} \ 1,20$	$v_{p} \ _{rg} \ _{rg$	v_R 3 v_d 10,1 $k_{\rm Co_a}$ 0,949 $k_{\rm Coo_a}$ 1,20
20 Min	H (mm) 6,5	h (mm) + 8,б	H (mm)	h (mm) + 8,0	H (mm) 37	h (mm) -+ 42,5
	and or remove in the control of the					Luft, 10 ⁻³ n. HCN 20': + 48,5 mm
	Es war also in 20 Min:	n 20 Min:	Es war also	Es war also in 20 Min.:	Bs war a	Bs war also in 20 Min.:
	$x_{0s} = -\frac{2t}{x_N}$ $x_N = -\frac{4t}{4}$ (aerob) $x_Q = -\frac{1}{4}$ (annerob) $x_Q = -\frac{5t}{6}$ Meyerhof-Quotient	$x_{0s} = -25.2 \text{ cmm}$ $x_{R} = +41.7$ (nerob) $x_{G} = +16.5$ nucrob) $x_{G} = +68$ Meyerbof-Quodient: 1.65	$x_{0_1} = -21.6 \text{ enm}$ $x_8 = +37$, (aeroh) $x_q = +15.4$, (annerob) $x_q = +58$, Meyerhof-Quotient: 1,98	21,6 cmm -+ 37 ", + 15,4 ", -+ 58 ",	x_0	$x_0 = -7.7 \text{ cmm}$ $x_8 = +61.0$, $x_9 = +53$, $(\text{unacrob}) x_9 = +53$, $(\text{unacrob}) x_9 = +58$, $(\text{Moyerhof-Quotient: } 0.65$

Über den Stoffwechsel der Hefe.

Von

Otto Warburg (Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 5 September 1927.)

Mißt man den Stoffwechsel kauflicher Backerhefen bei 20° in Bierwürze, so findet man Werte wie die folgenden¹

Backerhefe der Fabrik Haak, Guben:

$$Q_{0_a} = -96$$
 $Q_G^{N_a} = +192$ $\frac{Q_{O_a}}{Q_G^{N_a}} = 0.5$,

Backerhefe aus dem Fabrikbetrieb des Berliner Instituts für Garungsgewerbe

 $Q_{0_a} = -78$ $Q_G^{N_a} = +227$ $\frac{Q_{0_a}}{Q_G^{N_a}} = 0.34$.

Mißt man unter den gleichen Bedingungen im Laboratorium gezuchtete Reinkulturen von Heferassen, von denen die Technik bei der Erzeugung der Backerhefe ausgeht, so findet man beispielsweise

Rasse 12 des Berliner Instituts fur Garungsgewerbe

$$Q_{0_s} = -11$$
 $Q_Q^{N_s} = +240$ $Q_{0_s}^{O_s} = 0.04\%$,

Die im Fabrikbetrieb gezuchteten Backerhefen atmen also acht- bis zehnmal so stark, wie die im Laboratorium gezuchtete Reinkultur Dies spricht dafur, daß die große Atmung der kauflichen Backerhefen keine integrierende Eigenschaft bestimmter Heferassen ist, sondern eine Eigenschaft, die bei der Fabrikation der Hefe entsteht und unter anderen Wachstumsbedingungen wieder verschwindet Ich habe mich mit der Frage beschaftigt, welche Maßnahmen der Fabrikation die große Atmung erzeugen.

Es gibt zwei Verfahren der Backerhefefabrikation, das alte "Wiener" Verfahren und das neue "Lüftungsverfahren". Bei beiden Verfahren laßt man die Hefe zunachst in zuckerhaltigen Flussigkeiten unter maßiger Luftung wachsen. Charakteristisch für das neue Verfahren ist die

 $^{^1}$ Q_{0_2} = Atmung, $Q_{\sigma}^{N_2}$ = anaerobe Gärung, beide in Kubikmillimeter (O_2 oder CO_2) pro Stunde und Milligramm Trockensubstanz.

Fortsetzung und Steigerung der Lüftung zu einer Zeit, zu der die Hefe den Zucker der Nährlösung schon wesentlich verbraucht hat. Dann wächst die Hefe vorwiegend auf Kosten der Atmung (Alkoholverbrennung?). Der technische Vorteil des neuen Verfahrens ist offenbar der, daß man pro Gramm verbrauchten Zuckers mehr Hefe erntet als bei dem alten Verfahren.

Die oben angeführten käuflichen Backerhefen stammen von Betrieben, die nach dem neuen Verfahren arbeiten Nach dem alten Verfahren arbeiten in Deutschland nur noch zwei Fabriken. Ich habe die Bäckerhefe einer dieser Fabriken (Christiansen in Flensburg) untersucht und folgende Stoffwechselgrößen gefunden (Bierwürze, 20°):

$$Q_{\text{O}_2} = -20$$
 $Q_{\mathcal{G}}^{\text{N}_2} = +246$ $\frac{Q_{\text{O}_2}}{Q_{\mathcal{G}}^{\text{N}_2}} = 0.08$.

Wie man sieht, ist die Atmung dieser Bäckerhefe viel kleiner als die Atmung der nach dem Lüftungsverfahren gewonnenen Hefe (1/4 bis 1/5). Handelt es sieh hier nicht um Unterschiede der Rassen, sondern um Unterschiede in der Fabrikation, so muß es möglich sein, ausgehend von einer Reinkultur, Hefen mit großer oder kleiner Atmung zu zuchten, je nachdem man das neue oder das alte Verfahren der Technik nachahmt

Ich impfte Bierwurze mit einer Öse der Heferasse 12, durchlüftete bei 30° und entnahm zwei Hefeproben zu verschiedenen Zeiten: die erste, als noch die Hauptmenge des Zuckers in der Würze vorhanden war, die zweite 3 Tage nach Verbrauch des Zuckers Die Stoffwechselgroßen waren (Bierwurze, 20°)

Rasse 12 aus zuckerhaltiger Wurze (Alter der Kultur 8 Stunden).

$$Q_{0_1} = -11$$
 $Q_G^{N_2} = +240$ $Q_{G_2}^{N_2} = 0.04$

Rasse 12 aus zuckerfreier Wurze (3 Tage nach Verbrauch des Zuckers weiter durchluftet)

$$Q_{0_1} = -49$$
 $Q_G^{N_2} = +174$ $Q_{0_1}^{Q_{0_1}} = 0.28$

Die Atmung der Rasse 12 stieg also bei der Durchluftung in zuckerfreier Losung auf das Vierfache, das Verhaltnis Atmung/Garung auf das Siebenfache

Aus den angeführten Beobachtungen ist zu schließen, daß die große Atmung der kauflichen Backerhefe eine Eigenschaft ist, die bei der Fabrikation entsteht, wenn man die Hefe zwingt, auf Kosten der Atmung zu wachsen. Vielleicht kommt in der Technik, die nicht mit Rein-

kulturen arbeitet, hinzu, daß bei der Lüftung in zuckerarmer Losung die stark atmenden wilden Hefen sich anreichern, die die Backerhefen des Handels immer in wechselnder Menge verunreinigen

Methode.

Der Stoffwechsel wurde manometrisch in zwei kegelformigen¹ Gefaßen gemessen, von denen das erste zur Atmungsmessung und das zweite zur Gärungsmessung diente. Bei der sauren Reaktion der Bierwürze ($p_{\rm H}$ etwa 5,6) war die kompliziertere Anordnung, wie sie für Versuche mit tierischen Zellen notwendig ist, überflüssig Im einzelnen war die Anordnung folgende:

	Gefäß I	Gefaß II
Einsatz Birne	0,3 ccm 5% KOH 0,3 ccm 5% KOH	leer leer
Hauptraum {	2 ccm Bierwurze 0,005 ccm Zellen	2 ccm Bierwurze 0,002 ccm Zellen
Gasraum	Luft $\left\{ ight.$	Stickstoff, uber Kupfer gegluht
Temperatur	200	200

Die Versuchszeit betrug 10—20 Minuten und war so kurz, daß die Vermehrung der Hefe wahrend der Messung nicht in Betracht kam. Auch aus anderen Gründen sollten bei derartigen Versuchen die Meßzeiten so kurz wie moglich sein Denn es ist klar, daß Unterschiede im Stoffwechsel, die durch verschiedene Zuchtungsbedingungen erzeugt worden sind, durch zu lange Meßzeiten wieder verwischt werden können

Ich habe fruher² bei manometrischen Messungen des Hefestoffwechsels nicht Bierwurze, sondern glucosehaltige Phosphatlosung benutzt, ein Milieu, in dem die Hefe kaum wachst, und das im allgemeinen der Bierwürze vorzuziehen ist Fur die Untersuchung der Lebensbedingungen der Hefe aber — der Stoffwechseleigenschaften der Rassen und des Stoffwechsels beim Wachstum — sind einfach zusammengesetzte Lösungen, wie Glucose-Phosphat, ungeeignet Denn der Stoffwechsel vieler Heferassen ändert sich beim Übergang von dem naturlichen Milieu zu einfachen Lösungen sehr erheblich.

Herrn Dr Glaubitz vom Berliner Institut für Garungsgewerbe möchte ich auch hier danken für die Überlassung von Stammen reiner Hefen sowie vielfache Belehrung über Züchtung von Hefen

² H. S. 81, 99. 1912.

Abbildung diese Zeitschr 177, 471. 1926

Über die Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf Atmung und Gärung.

Von Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 5. September 1927.)

Mit 4 Abbildungen.

Im ersten Teile dieser Arbeit wird gezeigt, daß die Primarreaktion der Atmung eine Reaktion zwischen einem Atom Eisen und einem Molekul Sauerstoff ist

$$Fe + O_2 = Fe O_2$$
.

Im zweiten Teile wird versucht, die Theorie der Atmung auf das Garungsproblem anzuwenden Das Ergebnis ist, daß Atmung und Garung ihrem chemischen Mechanismus nach verwandte Vorgange Das Garungsferment reagiert zwar nicht, wie das Atmungsferment mit Kohlenoxyd, selbst nicht bei einem Kohlenoxyddruck von 60 Atmospharen aber es bildet mit Stickoxyd eine dissoziierende Verbindung.

1. Theorie der Verteilung.

Bezeichnen wir das Atmungsferment mit Fe, so sind unsere Ausgangsgleichungen

$$Fe + O_2 \longrightarrow Fe O_2$$
 (1)

$$Fe + CO \Longrightarrow Fe CO$$
 (2)

Ist die Atmung klein so ist

$$-\frac{dFeO_2}{dt} = Z \cdot FeO_2 - B \cdot Fe \cdot O_2, \qquad (3)$$

$$-\frac{dFe O_2}{dt} = Z \cdot Fe O_2 - B \cdot Fe \cdot O_2, \qquad (3)$$

$$-\frac{dFe OO}{dt} = z \cdot Fe OO - b \cdot Fe \cdot OO, \qquad (4)$$

wo Z und z die Geschwindigkeitskonstanten des Zerfalls und B und bdie Geschwindigkeitskonstanten der Bildung bezeichnen Fe O., Fe CO. Fe, O2 und CO sind auf das gleiche Volumen zu beziehen.

Im Gleichgewicht sind die Differentialquotienten nach der Zeit Null, also

$$\frac{Fe O_2}{Fe \cdot O_2} = \frac{B}{Z} = k_{O_2} , \qquad (5)$$

$$\frac{Fe \, \text{CO}}{Fe \, \text{CO}} = \frac{b}{z} = k_{\text{CO}} \tag{6}$$

 k_{0_2} ist die Affinitatskonstante der Reaktion (1), k_{CO} die Affinitatskonstante der Reaktion (2).

Dividieren wir (5) durch (6), so erhalten wir die Verteilungsgleichung

$$\frac{Fe O_2}{Fe CO} \cdot \frac{CO}{O_2} = \frac{B}{Z} \cdot \frac{z}{b} \approx \frac{k_{O_2}}{k_{CO}} = K, \qquad (7)$$

ın der also K das Verhaltnis der Affinitäten des Atmungsferments zu Sauerstoff und Kohlenoxyd ist.

Storung durch die Atmung. Ist die Atmung nicht Null, so wird FeO_2 nicht nur durch Dissoziation zu Fe und O_2 verbraucht, sondern auch durch die Atmung. Dann kommt in Gleichung (3) ein Glied $Z' \cdot FeO_2$ hinzu

$$-\frac{dFe\,O_2}{dt} = Z \cdot Fe\,O_2 + Z' \cdot Fe\,O_2 - B \cdot Fe \cdot O_2\,,$$

während Gleichung (4) unverandert bleibt,

$$-\frac{d Fe \, CO}{dt} = z \cdot Fe \, CO - b \cdot Fe \cdot CO.$$

Im stationaren Zustande sind die Differentialquotienten nach der Zeit Null, also

$$\frac{Fe O_2}{Fe O_2} = \frac{B}{Z + Z'} = k'_{O_2}, \tag{5a}$$

$$\frac{FeCO}{Fe\cdot CO} = \frac{b}{z} = k_{CO} \tag{6}$$

und nach Division von (5a) durch (6)

$$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = \frac{B}{Z + Z'} \cdot \frac{z}{b} = \frac{k'_{O_2}}{k_{CO}} = k.$$
 (8)

Die Atmung stört also das Gleichgewicht k'_{0_2} ist kleiner als k_{0_2} und folglich auch k kleiner als K. k ist nicht das Verhaltnis der Affinitäten k_{0_2}/k_{00} , sondern gibt nur den Minimalwert für dies Verhaltnis an,

$$\frac{k_{\rm O_2}}{k_{\rm CO}} \geqq k \,. \tag{8a}$$

Storung durch Belichtung Bei Belichtung andert sich die Verteilung des Atmungsferments zwischen Sauerstoff und Kohlenoxyd. Beruht dies auf einem photochemischen Zerfall der Kohlenoxydverbindung des Atmungsferments, so wird FeCO nicht nur durch spontane Dissoziation zu Fe und CO verbraucht, sondern auch durch photochemische Dissoziation, und es kommt in Gleichung (4) ein Glied hinzu. das der photochemischen Dissoziation Rechnung trägt.

Bei der Ableitung der Gleichungen machen wir zur Bedingung daß das Licht beim Durchgang durch die Versuchsobjekte praktisch nicht geschwacht wird, eine Bedingung, die wegen der schwachen Absorption der Zellen experimentell leicht zu erfüllen ist. Dann ist die Lichtmenge, die von der Kohlenoxydverbindung des Atmungsferments in der Zeiteinheit absorbiert wird,

$$-di = \alpha \cdot \iota \cdot FeCO, \tag{9}$$

wo i die in der Zeiteinheit in das Objekt eingestrahlte Energie bedeutet und a den Absorptionskoeffizienten des FeCO Die in der Zeiteinheit photochemisch zerfallende FeCO-Menge setzen wir der Zahl der von FeCO absorbierten Quanten proportional und erhalten dann¹ statt (4)

$$-\frac{dFeCO}{dt} = z \cdot FeCO + \frac{z' \alpha i}{h \nu} \cdot FeCO - b \cdot FeCO$$
 (4a)

Im stationaren Zustand ist der Differentialquotient nach der Zeit Null, also

$$\frac{FeCO}{Fe\cdot CO} = \frac{b}{z+z'\frac{\alpha i}{h \nu}} = k'_{CO}$$
 (6a)

An Stelle von (6) tritt so (6a), wahrend Gleichung (5a) unverandert bleibt,

$$\frac{FeO_2}{FeO_2} = \frac{B}{Z + Z'} = k'_{0_2} \tag{5a}$$

Dividieren wir (5a) durch (6a), so erhalten wir die Verteilungsgleichung

$$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = \frac{B}{Z + Z'} \cdot \frac{z + z' \frac{\alpha \imath}{h \nu}}{b} = k_{\text{hell}}$$
(9)

die fur i = 0 ubergeht in

$$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = \frac{B}{Z + Z'} \cdot \frac{z}{b} = k_{\text{dunkel}}.$$
 (8)

¹ hv = Energie des Lichtquantums f
ür Licht der Frequenz v.

258 Warburg: Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf Atmung und Garung.

Ein Vergleich von (9) und (8) lehrt, daß die Konstante der Verteilungsgleichung bei Bestrahlung großer wird, und zwar ist $k_{\rm hell}$

$$\frac{z+z'\frac{\alpha i}{h\nu}}{z} \text{ mal}$$

großer als k_{dunkel} .

Experimentell von Bedeutung ist die Größe

$$\Delta k = k_{\text{hell}} - k_{\text{dunkel}}$$
,

nach (8) und (9)

$$\Delta k = \frac{B}{Z + Z'} \cdot \frac{z' \frac{\alpha i}{h \nu}}{b}.$$
 (10)

Aus (10) folgt fur konstantes v

$$\frac{\Delta k_1}{\Delta k_2} = \frac{i_1}{i_2} \tag{11}$$

und fur konstantes i

$$\frac{\Delta k_1}{\Delta k_2} = \frac{\alpha_1}{\alpha_2} \cdot \frac{\nu_2}{\nu_1},\tag{12}$$

zwei einfache Beziehungen, von denen sich (11) zur Prufung der Theorie eignet, (12) zur Bestimmung der Lichtabsorptionskurve des FeCO

2. Berechnung des Quotienten Fe O₂/Fe CO aus der Atmungshemmung.

Da die normale Atmung bis herab zu sehr niedrigen Sauerstoffdrucken unabhangig vom Sauerstoffdruck ist, so verlauft die Bildung des FeO_2 schnell gegen den Verbrauch an FeO_2 , und im stationaren Zustande liegt fast das gesamte Ferment als FeO_2 vor In Kohlenoxyd kommt FeCO hinzu, so daß wir zwei Formen des Atmungsferments haben, FeO_2 und FeCO. Die reduzierte Form Fe ist in Kohlenoxyd a fortiori zu vernachlassigen, da die Atmung in Kohlenoxyd kleiner ist

Sinkt in Kohlenoxyd die Atmung von A_0 auf A, so wollen wir

$$\frac{A}{A_0} = n \tag{13}$$

als den Atmungsrest und

$$\frac{A_0 - A}{A_0} = I - n \tag{14}$$

als die Atmungshemmung bezeichnen

Nehmen wir an, daß der Atmungsrest zur Atmungshemmung im Verhaltnis der beiden Formen des Atmungsferments steht, so haben wir

$$\frac{FeO_2}{FeCO} = \frac{n}{1-n},\tag{15}$$

und die Verteilungsgleichung

$$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = k$$

erhalt die Form

$$\frac{n}{1-n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = k. \tag{16}$$

Hier sind alle Größen der linken Seite experimentell bestimmbar, n durch Atmungsmessung, CO und O_2 durch Gasanalyse

Verallgemeinerung. Die Atmung erreicht in der Regel bei kleinen Konzentrationen an verbrennlicher Substanz ein Maximum, das durch Zusatz von verbrennlicher Substanz nicht überschritten werden kann. Dann sind die Oberflachen in der Zelle mit verbrennlicher Substanz gesattigt Offenbar ist der Ansatz (15) nur für "gesättigte" Zellen gültig. In ungesattigten Zellen liegt ein Teil des Atmungsferments brach, und bindet man diesen Teil an Kohlenoxyd, so wird die Atmung nicht gehemmt

Unter Sattigungsgrad verstehe ich den Bruchteil ε der maximalen Atmung für eine bestimmte Substanz. Ist beispielsweise die Hefeatmung bei der niedrigen Zuckerkonzentration c gleich 1 und steigt sie bei Zuckerzusatz maximal bis auf 15, so ist bei der Zuckerkonzentration c der Sattigungsgrad $\varepsilon=1/15$ Dann sind die speziellen Gleichungen (15) und (16) durch die allgemeineren Gleichungen

$$\frac{FeO_2}{FeCO} = \frac{\varepsilon n}{1 - \varepsilon n} \tag{15a}$$

$$\frac{\varepsilon n}{1 - \varepsilon n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = k \tag{16a}$$

zu ersetzen, in denen also n der Atmungsrest von Zellen ist deren Sattigungsgrad ε betragt. Für $\varepsilon=1$ gehen die allgemeinen Gleichungen wieder in die speziellen über

3. k_L and k_6 .

In der Gleichung

$$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = k$$

heben sich die Dimensionen der Großen heraus, so daß es gleichgultig ist. welche Einheiten man wahlt und ob man CO und O_2 in Drucken oder Vol.-Prozenten ausdrückt.

Doch ist es nicht gleichgultig, ob man unter ${\rm CO/O_2}$ das Verhaltnis der Gase im Gasraum oder in der Losung versteht, wegen der verschiedenen Löslichkeit des Kohlenoxyds und Sauerstoffs. Es ist, wenn $\alpha_{\rm CO}$ und $\alpha_{\rm O_2}$ die Absorptionskoeffizienten für Kohlenoxyd und Sauerstoff bedeuten

$$\left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm Losung} = \left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm Gasraum} \ \frac{\alpha_{\rm CO}}{\alpha_{\rm O_2}}$$

und fur 200

$$\left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm Losung} = \left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm Gasraum} \cdot 0.75.$$

Je nachdem man also unter ${\rm CO/O_2}$ das Verhältnis der Gase im Gasraum oder in der Lösung versteht, erhält man verschiedene Zahlenwerte für k Wir unterscheiden sie als k_L und k_G Fur 20 $^{\circ}$ ist

$$k_L = 0.75 \cdot k_C$$

Wir benutzen im allgemeinen k_{G} , weil die Analyse $(CO/O_{2})_{Gasraum}$ liefert und $\alpha_{CO}/\alpha_{O_{2}}$ für die Zellflussigkeit nicht sicher bekannt ist. Die physikalische Bedeutung von k_{G} ergibt sich, wenn wir in der Gleichung

$$\frac{n}{1-n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = k_{\text{G}}.$$

n=0.5 setzen. Dann wird $\frac{n}{1-n}=1$. k_G ist also dasjenige Verhaltnis der Gase im Gasraum, das eine Atmungshemmung von 50% bewirkt.

4 Einige Eigenschaften der Verteilungsgleichung.

Die Gleichung

$$\frac{n}{1-n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = k \tag{16}$$

nach n aufgelöst, ergibt

$$n = \frac{k \frac{O_2}{CO}}{1 + k \frac{O_2}{CO}},\tag{17}$$

Warburg. Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf Atmung und Garung. 261

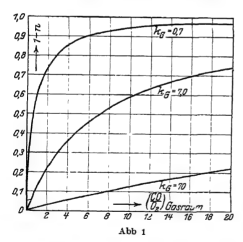
und nach 1 - n aufgelost

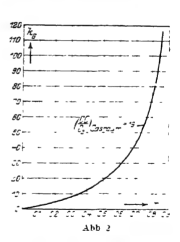
$$1 - n = \frac{\frac{\text{CO}}{\overline{\text{O}_{9}}}}{\frac{\text{CO}}{\overline{\text{O}_{9}} + k}}.$$
(18)

Die Wirkung des Kohlenoxyds auf die Atmung ist also bestimmt durch das Verhaltnis CO/O₂ und eine Konstante. Verdunnen wir ein Kohlenoxyd-Sauerstoffgemisch beliebig mit einem indifferenten Gas, z. B. Wasserstoff oder Stickstoff, so andert sich die Wirkung auf die Atmung nicht¹.

Ist $CO/O_2 = k$, so wird 1 - n = 0.5, die Atmungshemmung also 50%. Ist CO/O_2 groß gegen k, so wird 1 - n = 1, die Atmungshemmung also vollstandig.

In Abb. 1 ist die Atmungshemmung 1 — n als Funktion von CO O_2 aufgetragen, und zwar fur drei verschiedene Werte von k. Wie man sieht, ist die Atmungshemmung für einen gegebenen Wert von CO O_2 um so großer, je kleiner k ist Ein kleines k bedeutet also eine hohe Empfindlichkeit der Atmung gegen Kohlenoxyd und umgekehrt





In Abb. 2 ist k als Funktion von n fur $CO_1O_2=19$ aufgetragen Die Funktion ist für photochemische Versuche wichtig, bei denen man CO/O_2 konstant halt, Δn mißt und Δk aus Δn berechnet. dk dn wachst sehr stark mit n

 $^{^{\}rm 1}$ Falls der Sauerstoffdruck nicht so niedrig wird, daß in den Zellen Sauerstoffmangel entsteht.

5. Affinitäten des Atmungsferments.

Ist die Atmung Null, so ist k_L der Verteilungsgleichung das Verhaltnis der Affinitäten des Sauerstoffs und des Kohlenoxyds zu dem Atmungsferment. Ist die Atmung nicht Null, so ist k_L der Minimalwert dieses Verhältnisses Doch gibt k_L keine Auskunft über den absoluten Wert der Affinitäten.

Da die absoluten Werte von fundamentaler Bedeutung sind, so ist folgende Rechnung von Interesse

Die Atmung der Hefe andert sich nicht merklich¹, wenn wir mit dem Sauerstoffdruck von einer Atmosphare auf 0,02 Atmospharen heruntergehen. Rechnen wir mit einem Fehler von 2% bei der Atmungsmessung, so ist, wenn wir mit n den Atmungsrest und mit p_{0_2} den Sauerstoffdruck bezeichnen,

$$\frac{Fe O_2}{Fe p_{O_2}} = k_{O_2},$$

$$\frac{n}{(1-n) \cdot p_{O_2}} = k_{O_2}$$
(19)

Fur n = 0.98 und $p_{O_2} = 0.02$ Atmospharen

$$\frac{0.98}{(1-0.98)\cdot 0.02} = 2500.$$

Messen wir also den Sauerstoffdruck in Atmospharen, so ist 2500 der Minimalwert der Affinität des Sauerstoffs zu dem Atmungsferment Bei einem Sauerstoffdruck von $^{1}/_{2500}$ Atmospharen ist die Sauerstoffverbindung des Atmungsferments hochstens zur Halfte dissoziiert $k_{0_2} \geq 2500$

Da $k \le k_{0}/k_{\rm CO}$ ist, so konnen wir auch für $k_{\rm CO}$ eine Grenze angeben Setzen wir k=9 (vgl Abschnitt 8), so wird $k_{\rm CO}=280$ Bei einem Kohlenoxyddruck von ½ Atmospharen ist die Kohlenoxydverbindung des Atmungsferments hochstens zur Halfte dissoziiert

Anmerkungen zu 1 bis 5

Obwohl die Atmung eine Reaktion an Oberflächen ist, setzen wir die Reaktionsgeschwindigkeiten proportional den vorhandenen Massen an Ferment. Wir lassen also sämtliche Fermentmolekule gleichartig reagieren und unterscheiden nicht unlösliches, nichtreagierendes von löslichem, reagierendem Ferment. Dann ist es gleichgültig, ob die Fermentmolekule freibeweglich in Lösung oder fest in die Oberflächen eingelagert sind

¹ Vgl. Abschnitt 12

 k_L der Verteilungsgleichung enthalt einen Faktor ι , der von der Adsorption des Kohlenoxyds und Sauerstoffs an den Oberflächen herruhrt Denn es ist

$$\left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm L\bar{o}sung} = x \cdot \left(\frac{\rm CO}{\rm O_2}\right)_{\rm Ober\,fläche.}$$

Aus der Konstanz von k folgt, daß x unabhängig von CO/O_2 ist, daß also hier die Freundlichsche Adsorptionsisotherme nicht gilt.

Löst man das Atmungsferment von den Oberflächen ab, so wird sich x und damit k ändern. Die Atmung intakter Zellen und die Atmung von Zellextrakten wird also verschieden empfindlich gegen Kohlenoxyd sein.

6. Hefe in Glucose-Phosphat.

In Phosphatlosung, die 1% Glucose enthalt, sind Hefezellen mit Glucose gesattigt ($\epsilon=1$) In diesem Falle ist die einfache Formel

$$\frac{n}{1-n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_{0}} = k \tag{16}$$

anzuwenden.

Tabelle 1.

Bäckerhefe in m;20 KH₂PO₄, m/18 Gucose. Dunkel.

Nr	Temperatur	Gasmischur	g in Vol -%	Hemmung d	
741	° C	CO	O ₂	Atmung in %	k _G
1	20	80,1 88,6	19,9 11,4	35 61 ber 51	7,5 (a) 5,0 (b)
2	37,5	80,7 87,7	19,3 12,3	38 60 ber 51	6,8 (a) 4,8 (b)
3	37,5	78 90,6	22 9.4	22 55 ber 43	13 (a) 5 (b)
4	20	78,8 79,0	21,2 4,4	24 72 ber 60	12 (a)
5	37,5	76,8 74,7	23,2 5,3	34 77 ber 69	6.5 (a) 4,3 (h)
6	37,5	80 80	20 4,4	36 74 ber 72	7,2 (a) 6,4 (b)

Tabelle 1 enthalt das Ergebnis von sechs Versuchen nach Daten der ersten Arbeit¹ Jeder Versuch besteht aus einem Paar von Messungen, a und b, bei zwei verschiedenen Werten von ${\rm CO}, {\rm O}_2$ In dem b-Versuch ist ${\rm CO}/{\rm O}_2$ immer großer und auch, in Übereinstimmung mit der Theorie, die Atmungshemmung Doch sieht man aus der letzten Spalte der Tabelle, daß k nicht konstant ist, sondern kleiner wird,

O. Warburg. Diese Zeitschr. 177, 471. 1926; der dort beschriebenen Versuchsanordnung habe ich nichts hinzuzufugen.

wenn die Atmungshemmung zunimmt Ich habe aus dem k des a-Versuchs die Hemmung für den b-Versuch nach Gleichung (16) berechnet und in Kleindruck den experimentell gefundenen Hemmungen beigefügt. Der Abfall der k-Werte bedeutet, daß die gefundene Atmungshemmung rund 10% zu groß ist. Die Abweichung von der Theorie ist systematisch und außerhalb der Fehlergrenzen der Messungen

Immerhin sind die Abweichungen nicht sehr groß Man hat den Eindruck, daß die Theorie im Prinzip stimmt und daß die Abweichungen von irgendwelchen Storungen herruhren In erster Linie war dabei an die Garung zu denken, die zunimmt, wenn die Atmung abnimmt. Zellen, die verschieden stark gären, sind nicht unter gleichen inneren Bedingungen, die bei der Ableitung der Gleichungen vorausgesetzt wurden.

Um Storungen durch die Garung zu vermeiden, habe ich den Zucker der Phosphatlosung durch andere verbrennliche Substanzen, wie Äthylalkohol oder Essigsaure ersetzt, ohne im ubrigen die Versuchsanordnung wesentlich zu andern.

7. Hefe in Alkoholphosphat.

In Phosphatlosung, die 1% Áthylalkohol oder 0,06% Essigsaure enthalt, sind Hefezellen gesattigt ($\varepsilon=1$). Auch in diesem Falle ist also die einfache Formel

$$\frac{n}{1-n} \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = k \tag{16}$$

anzuwenden.

Die Hefesuspensionen wurden in alkohol- oder essigsaurehaltiger Phosphaltosung einige Stunden vor Beginn der Hemmungsversuche mit Luft geschuttelt, um das Maximum der Atmung zu haben, das nicht immer sofort bei Zusatz der verbrennlichen Substanz da ist. Tabelle 2 enthalt ein Versuchsbeispiel mit allen experimentellen Einzelheiten. Tabelle 3 das Ergebnis von funf Versuchen. Die k-Werte der a- und b-Versuche stimmen so gut überein, als dies bei der Genauigkeit der Messungen möglich ist. Am schlechtesten stimmen sie in Versuch 1 Berechnen wir für diesen Versuch aus a die Atmungshemmung für b. so ergibt sich 63 gegen 66%, eine Differenz, die in den Grenzen der Meßfehler liegt.

Das Ergebnis ist, daß die Abweichungen von der Theorie verschwinden, wenn man den Zucker durch Alkohol oder Essigsaure ersetzt. Mögen die Abweichungen in Zucker nun mit der Garung zusammenhängen oder nicht, jedenfalls ist durch die Alkoholversuche

Tabelle 2.

Bāckerhefe in m'20 KH₂PO₄, m.5 Āthylalkohol. 20°. Dunkel

	Gefäß 1	Gefäß 2	Gefaß 3	Gefäß 4
Einsatz Hauptraum Volumina in ccm Gefäßkonstanten in qmm Gasraum	0,3 ccm KOH 2 ccm Hefesusp mt 8 cmm Hefe v_F 2,3 v_G 13,07 $\lambda_{O_2} = 1,23$ Luft	0,3 ccm KOH 2ccm Hefesusp. mt 8cmm Hefe v_F 2,3 v_G 13,89 $k_{O_2} = 1,30$ Luft	0,3 ccm KOH 2 ccm Hefesusp mut 8 cmm Hefe v_F 2,3 v_G 13,65 $k_{O_2} = 1,28$ Luft	0,3 ccm KOH 2 ccm Hefesusp, mit 8 cmm Hefe r_F 2.3 r_G 13,88 $k_{O_2} = 1.30$ Luft
Nach 10 Min Nach 3 Std. Schutteln 20 Min	mm cmm —16 19,6 —43 53 ↓ Luft	mm cmm —14,5 18,8 —41 53 18% O ₂ , 82% CO	mm cmm -15,0 19,2 -41 52,7 5% O ₂ , 95% N ₂	mm cmm —14,5 18,8 —40 52 5,8% O ₂ , 94,2% CO
10 Min	mm cmm —19,5 —39 48	mm cmm -13 $-25,5$ $33,2$ $n = 0,693$	mm cmm —19 —38 48.6	$ \begin{array}{cccc} & mm & cmm \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & & \\ & & & &$

 $\label{eq:Tabelle 3} \mbox{B\"{a}ckerhefe in $m/20$ KH_2PO_4 mit $Alkohol oder $Essigs\~{a}ure. $Dunkel$}$

Nr	Verbrenn- liche Sub-	Gasmischung ın Vol%		Hemmung der Atmung	h _G
	stanz	CO	O ₂	in %	v G
1	Äthylalkohol 0,22 mol	81 94,7	19 5,3	29 66	10,4 (a) 9,3 (b)
2	,,	60 89,4	6,8 10,6	54 54	7.6 (a) 7.2 (b)
3		40,1 88,6	4,4 11,4	55 50	7.5 (a) 7.5 h)
4	,,	$82 \\ 94,2$	18 5,8	31 62	10 (a) 99 h)
5	Essigsaure 0,01 mol	90 95	10 5	47 65	10 (a) 10 (b)

die Verteilungstheorie verifiziert. Die Primarieaktion der Atmung ist

$$Fe + O_2 = Fe O_2$$

und die Gleichung der Kohlenoxydwirkung

$$FeO_2 + CO = FeCO - O_3$$
.

Der Zahlenwert der Konstanten $k_{\mathcal{G}}$ ist im Mittel 9. der Konstanten k_L im Mittel 7 Das Atmungsferment bindet also Sauerstoff mindestens siebenmal fester als Kohlenoxyd

Berechnen wir noch das Verhaltnis ${\rm CO/O_2}$, das mit k=9 notig ware, um die Atmung um 99% zu hemmen Es ergibt sich ${\rm CO/O_2}=890$, ein Verhaltnis, das man zwar experimentell erzeugen, bei dem man aber die Atmung wegen des niedrigen Sauerstoffdruckes nicht mehr messen kann. Wird also die Atmung durch Kohlenoxyd nicht "vollstandig" gehemmt, so beruht dies nicht auf der Existenz von zwei verschiedenen Atmungsfermenten, sondern auf den Eigenschaften der Verteilungsgleichung.

8. Hefe in reinem Phosphat.

Backerhefe in remem, von verbrennlicher Substanz freiem Phosphat ist ungesattigt ($\varepsilon < 1$). In diesem Falle ist die allgemeine Verteilungsgleichung

$$\frac{\varepsilon n}{1 - \varepsilon n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_a} = k \tag{16 a}$$

anzuwenden.

Backerhefe in reinem Phosphat atmet mit dem respiratorischen Quotienten 1, verbrennt also Zucker, der aus ihrer Substanz fur die Atmung mobilisiert wird. Um hier ε zu bestimmen, müssen wir die maximale Atmung durch Zusatz von Zucker (nicht etwa Alkohol oder Essigsaure) erzeugen. Ich finde die Atmung Q_{0_2} in reiner Phosphatlosung im Mittel gleich 5^1 , und die Atmung in 1% Zucker, die maximal ist. im Mittel gleich 75 Der Sattigungsgrad ist also

$$\varepsilon = \frac{5}{75} = 0.067.$$

Wir berechnen mit $\varepsilon=0{,}067$ und k=9 das Verhaltms ${\rm CO/O_2}$, das notig ware, um die Atmung der ungesattigten Zellen um 70 % zu hemmen, und finden nach Gleichung (16a) ${\rm CO/O_2}=440$ gegenuber ${\rm CO/O_2}=21$ für gesattigte Zellen

Wir berechnen ferner das Verhaltnis CO/O_2 für die Bedingung n=1

$$\frac{\text{CO}}{\text{O}_3} = k \frac{1 - \varepsilon}{\varepsilon}$$

und finden mit $\varepsilon=0.067$ und k=9 CO/O₂ = 126 Dies ist der Grenzwert von CO/O₂, über den man hinausgehen muß, um in Zellen mit dem Sattigungsgrad $^{1}/_{15}$ eine Kohlenoxydwirkung zu erzeugen Da nun bei unserer Versuchsanordnung das Verhaltnis CO/O₂ höchstens 25 ist (96%)

 $Q_{0_2} = \frac{\text{cmm } 0_2}{\text{mg}}$ Hefe \times Stunden, das Hefegewicht in Troekensubstanz ausgedruckt.

CO und 4% O_2), so folgt, daß Kohlenoxyd die Atmung der ungesättigten Zellen nicht hemmen wird Der Versuch ergab

Bäckerhefe in m/20 KH2PO4. 200. Dunkel.

	95% N ₂ , 5% O ₂ 40 cmm Zellen:2 ccm Sauerstoffverbrauch cmm O ₂	95% CO, 5% O ₂ 40 cmm Zellen.2 ccm Sauerstoffverbrauch cmm O ₂
In 20 Min. ,, 20 ,, , 20 ,, ,, 40 ,,	15,1 13,9 11,3 19,5	15,1 13,2 12,0 20,2
In 100 Min.	59,8	60,5

Die Atmung, die in reiner Phosphatlösung langsam absinkt, wurde also in Übereinstimmung mit der Theorie durch 95% Kohlenoxyd nicht gehemmt —

Hefe in reiner Phosphatlosung ist nicht unter allen Umstanden ungesattigt, sondern es kommt darauf an, unter welchen Bedingungen die Hefe gezüchtet worden ist. Hefe aus Bierbrauereien hat wie Backerhefe in reiner Phosphatlosung eine geringe Atmung, die aber durch Zusatz von Zucker nicht wesentlich beschleunigt werden kann. Solche Hefe ist auch ohne Zusatz von Zucker gesattigt und sollte durch Kohlenoxyd gehemmt werden. Der Versuch ergab

Hefe der Berliner Hochschulbrauerei in m 20 KH2PO4. 200 Dunkel

	95% N ₂ , 5% O ₂ 100 cmm Zellen: 2 ccm Sauerstoffverbrauch cmm O ₂	95° CO, 5° O, 100 cmm Zellen 2 ccm Sauerstoffverbrauch cmm O,
In 5 Min 5 .,	25 21 22	7 5 5

Die Atmung der Bierhefe wurde also in reinem Phosphat gehemmt und zwar ebenso stark, wie die Atmung der Backerhefe in Glucosephosphat

Anmerkungen zu S.

1. Bei der Anwendung der Gleichung (16a) haben wir mit k=9 gerechnet und damit angenommen, daß die Verteilung des Atmungsferments zwischen Kohlenoxyd und Sauerstoff die gleiche ist, ob die Zellen gesättigt sind oder nicht Nach Gleichung (8) trifft diese Annahme nicht zu, sondern es ist wegen der kleineren Atmung k für ungesättigte Zellen größer als für gesättigte Zellen Wahrscheinlich macht diese Änderung von k wenig aus.

 Ungesättigte Zellen sind nicht nur gegen Kohlenoxyd unempfindlicher, sondern auch gegen andere atmungshemmende Substanzen. Z. B. wurde für Blausäure gefunden:

Bäckerheje, 20°. Gasraum Luft

In m 2) KH ₂ PO ₄ ohne Glucose	In m/20 KH ₂ PO ₄ mit m/18 Glucose
Atmungshemmung durch 10 ⁻⁵ n HCN: Null durch 10 ⁻⁴ n HCN: Null durch 10 ⁻³ n HCN: 61%	Atmungshemmung durch 10 ⁻⁵ n HCN: 28% durch 10 ⁻⁴ n HCN: 80% durch 10 ⁻³ n HCN. 100%

3. R. EMERSON¹ hat in diesem Laboratorium gefunden, daß die Atmung der Chlorella unter gewissen Bedingungen durch Kohlenoxyd und Blausaure gehemmt wird, unter anderen Bedingungen nicht Qualitativ ahnlich sind diese Erscheinungen bei Chlorella und Hefe quantitativ so verschieden, daß sie nicht nach dem gleichen Prinzip erklärt werden konnen

9. Wirkung des Lichtes.

Nach Daten der ersten Arbeit² sank die Atmungshemmung in 95% Kohlenoxyd und 5% Sauerstoff von 71 auf 14%, wenn Hefe in Glucosephosphat belichtet wurde. Wenden wir auf diesen Fall die Gleichungen (8) und (9) an und rechnen, weil der Sattigungsgrad 1 ist, mit der einfachen Gleichung

$$\frac{n}{1-n} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_0} = k,$$

so war $k_{\rm dunkel}=7.8$ und $k_{\rm hell}=116$ Die Belichtung wirkte, als ob die Affinitat des Atmungsferments zu Kohlenoxyd auf $^1/_{15}$ des Dunkelwertes verkleinert wurde. Ist nun nach Abschnitt 6 der Minimalwert der Konstanten

$$k_{\rm CO} = \frac{Fe{\rm CO}}{Fe \ p_{\rm CO}} \tag{20}$$

ım Dunkeln 280, so war er im hellen, bei der angewandten Lichtintensität 19

Bei der Bestrahlung von Hefe in Kohlenoxyd sind die Wellenlangen 436, 546 und 578 $\mu\mu$ photochemisch wirksam². Das Atmungsferment ist eine gefarbte Substanz, deren Lichtabsorptionskurve nach Gleichung (12) bestimmt werden kann.

² WARBURG, O: diese Zeitschr. 177, 471. 1926.

¹ EMERSON, R.: Journ. General Physiol. 10, 469, 1927.

10. Andere Versuchsbedingungen und Objekte1.

An Heferassen habe ich außer kauflichen Backerhefen und Bierhefen geprüft Rasse M, Rasse XII. Rasse U und Torula utilis, alle vom Berliner Institut für Gärungsgewerbe; an Suspensionsflussigkeiten außer Phosphat. Bierwurze, Citrat nach Soerensen ($p_{\rm H}$ 3), Glykokoll-Natronlauge nach Soerensen ($p_{\rm H}$ 10), die beiden letzteren mit 1% Alkohol. Immer fand ich, daß 95% Kohlenstoff und 5% Sauerstoff die Atmung im Dunkeln stark hemmte Wie die Hefen, verhielt sich ein Staphylococcus albus Nicht gehemmt wurde die Atmung der roten Vogelblutzellen, eine Ausnahme, die insofern interessant ist, als diese Zellen vorwiegend aus Hämoglobin bestehen, das bei dem Atmungsversuch in Kohlenoxydhamoglobin verwandelt war.

Bei Versuchen mit Geweben tritt die Schwierigkeit auf, daß der niedrige Sauerstoffdruck zur Versorgung der Gewebe mit Sauerstoff nicht ausreicht. Man hat hier den Fall, daß die Objektdicke größer ist als die "Grenzschnittdicke" und muß sich fragen, ob es unter solchen Umstanden möglich ist, eine Atmungshemmung nachzuweisen.

Wir denken uns eine Gewebelamelle und bezeichnen mit

 x_{0_2} den Sauerstoffverbrauch des Gewebes ohne Kohlenoxyd,

 x'_{0_a} den Sauerstoffverbrauch des Gewebes mit Kohlenoxyd.

q₀, den Sauerstoffverbrauch der Gewichtseinheit Gewebe ohne Kohlenoxyd,

 $q_{\mathbf{0}},$ den Sauerstoffverbrauch der Gewichtseinheit Gewebe mit Kohlenoxyd,

D die mittlere Dicke der Gewebelamelle,

d die Grenzschnittdicke ohne Kohlenoxyd.

d' die Grenzschnittdicke mit Kohlenoxyd

Ist D großer als d und auch großer als d' und beziehen wir alle i-und q-Werte auf gleiche Zeiten, so ist

$$\frac{x'_{O_2}}{x_{O_2}} = \frac{q'_{O_2} \cdot d'}{q_{O_2} \cdot d} \,. \tag{21}$$

Ist der Sauerstoffdruck in der umspulenden Losung ohne und mit Kohlenoxyd gleich, so ist nach einer fruher abgeleiteten Formel³

$$\frac{d'}{d} = \sqrt{\frac{q_{O_a}}{q'_{O_a}}} \tag{22}$$

² Warburg, O.: diese Zeitschr. 142, 317. 1923

³ Diese Zeitschr. 142, 317. 1923.

¹ Vgl. hierzu auch J. B. S. Haldane. Nature 1927 — J.B.S. Haldane fand. daß Kohlenoxyd-Sauerstoffgemische, die nach meinen Hefeversuchen die Atmung hemmen, auf Galleria mellonella und Lepidium sativum lähmend wirken (Bewegung, Keimung).

		Tabelle 4	Tabelle 4. Gewebe in 5% ((1),, 10% (),, 85% ((0)	10°° 0 85°° (°0)		
Gewelm	Leber (Ratte)	(Rotte)	Reffin (Ratte)	Embryo (Ratte)	Embero (Holos)	Rulingo Olulus Immun Santon Olulus
Trockengewicht	14 mg (Schnift)	9,3 mg	3,4 mg (2 Haute)	2,3 mg (3 Embryonen)		4 6 mg (Schoolt)
Medium	Serum	Serum	Ringer, 0,2% Glucose	Serum	Minger, 0.2% (dlucoge	Ringer, 0.2% (thecose letters 0.2% (thecose
Gefäßvolundna in cem	8'9 Pa L da	v. 3 v. 10,4	" s a a 10,8	PF 3 Pd 10,6	" P. B. B. B. 10,8	2,01 ba 10,5
Temperatur	250	37,50	37,50	37,50	37,50	970
Druckanderung h bedeutet hell (75 Watt-Lampe 4 cm) d bedeutet dunkel	20' d 8) 20 h 11 20 d 4,5 20 h 11 20 d 5	20' d + 43 20 h + 28 20 d + 38 20 d + 38 20 h + 23	20' d 73 20 h 56 20 d 71 20 d 71	mm 30' d + 9 30 h + 7,5 30 d + 8,5 30 h + 6,0	40' d -+ 13 40 h ++ 16 40 d ++ 14,5 40 h ++ 12,5	30' h + 5,55 30 d 7,55 30 h 4,55 30 d 7,55
	5% CO ₂ 95% O ₂ 20′ — 32	$5\% \text{ CO}_2$, $95\% \text{ O}_2$, $20'$ — 10	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$5\% \text{ CO}_2, \frac{1}{95\% \text{ O}_2}$	5% CO ₂ , 95% O ₃ 40′ · 0	
		$5\% \text{ CO}_{2}, 10\% \text{ O}_{2}, 85\% \text{ N}_{2} + 15$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$6\% \text{ CO}_{2}, 10\% \text{ O}_{2}, 85\% \text{ N}_{3}$ 30' + 6.5		

(22) in (21) eingesetzt, ergibt

$$\frac{x'_{\rm O_2}}{x_{\rm O_2}} = \sqrt{\frac{q'_{\rm O_2}}{q_{\rm O_2}}}, \quad (23)$$

 das heißt, die verbrauchten Sauerstoffmengen verhalten sich wie die Wurzeln aus den Atmungsgroßen.

Es zeigt sich also, _ daß eine etwa vorhandene Atmungshemmung terlweise, aber nicht vollstandig verdeckt wird Sie wird teilweise verdeckt. weil sich um so - mehr Gewebe an der Atmung beteiligt, 1e klei-- ner der Sauerstoffverbrauch der Gewichtseinheit ist Die Atmungshemmung wird micht vollstandig verdeckt, weil die Gewebemenge, die atmet, nicht in demselben Maße zunimmt, als der Sauerstoffverbrauch der Gewichtseinheit abnimmt Es ist meht $\frac{d'}{d} = \frac{q_{O_2}}{q'_{O_1}}$,

sondorn
$$\frac{d'}{d} = \sqrt{\frac{q_{0}}{q'_{0}}}$$
.

Bei der Ausfuhrung der Versuche empfiehlt es sich, mit und ohne Kohlenoxyd dieselbe Gewebelamelle zu benutzen, also die Gasgemische hintereinander auf dasselbe Objekt einwirken zu lassen. Anstatt die Gasgemische auszuwechseln, ist es bequemer, abwechselnd zu belichten und zu verdunkeln. Hinreichend starke Belichtung wirkt ja wie ein Ersatz des Kohlenoxyds durch ein indifferentes Gas. Hat man ferner Zellen, die garen, so ist es einfacher, statt der Wirkung auf die Atmung die Wirkung auf die Gärung zu messen.

Tabelle 4 ist eine Zusammenstellung der Versuche. Das Verhaltnis CO/O₂ war bei allen Versuchen gleich, namlich 8,5 Große Wirkungen wurden gefunden für Leber, Chorion und Netzhaut, kleinere für Embryonen und ein Sarkom der Ratte, keine Wirkung (in der Tabelle nicht angeführt) für ein Sarkom¹ des Huhns

Das Ergebnis ist, daß das Atmungsferment nicht nur in Hefe, sondern sehr allgemein mit Kohlenoxyd reagiert, und daß die hierbei entstehende Verbindung nicht nur in Hefe, sondern sehr allgemein durch Licht gespalten wird

11. Verwandtschaft des Atmungsferments mit dem Hämoglobin.

Hamoglobin (Hb) verteilt sich zwischen Sauerstoff und Kohlenoxyd nach der Gleichung

$$\frac{\text{HbO}_2}{\text{HbCO}} \cdot \frac{\text{CO}}{\text{O}_2} = K. \tag{24}$$

Kohlenoxydhamoglobin wird, wie John Haldane 1897 fand², bei Belichtung gespalten, wahrend Oxyhamoglobin im Lichte bestandig ist Deshalb nimmt K der Gleichung (24) bei Belichtung zu

$$K_{\rm hell} > K_{\rm dunkel}$$
 (25)

Die Ausdrucke (24) und (25) fassen eine Reihe sehr spezieller Eigenschaften des Hamoglobins zusammen, die nach dem Vorhergehenden auch Eigenschaften des Atmungsferments sind. Aus der Haufung gleicher und ganz spezieller Eigenschaften, die hier vorliegt, folgt daß das Atmungsferment eine Eisenpyrrolverbindung ist in der das Eisen wie im Hamoglobin an Stickstoff gebunden ist. Es war kein Zufall, daß das an Stickstoff gebundene Eisen der Blutkohlen Reaktionen zeigte³, die charakteristisch für das Atmungsferment sind

Bedenkt man, daß Kohlenoxyd bei gewohnlicher Temperatur ein chemisch fast indifferentes Gas ist, so bedarf der Schluß, daß

¹ Rous-Sarkom.

² Haldaneu. Smith Journ of Physiol 20, 497. 1896. — Hartridge u Roughton: Proced. Roy. Soc. B 94, 336 1923

³ WARBURG u. BREFELD: diese Zeitschr. 145, 461 1924.

Atmungsferment und Hamoglobin verwandt sind, keiner naheren Begründung. Notwendiger erscheint es zu begrunden, warum Atmungsferment und Hämoglobin nur verwandt und nicht identisch sind. Es genugen dazu die folgenden vier Zahlen¹:

Atmungsferment der Hefe	Hāmoglobın
$\frac{FeO_2}{FeCO} \cdot \frac{CO}{O_2} = 9$	$\frac{Hb\mathrm{O_2}}{Hb\mathrm{CO}}\cdot\frac{\mathrm{C}\mathrm{O}}{\mathrm{O_2}}\sim0.01$
$\frac{Fe O_2}{Fe p_{0_1}} \gtrsim 2500$	$rac{Hb\mathrm{O_2}}{Hb\cdot p_\mathrm{O_2}} \sim 50$

Eine mit dem Hamoglobin verwandte Substanz, die weit verbreitet in Zellen vorkommt, ist das Kellinsche Cytochrom². Auch Cytochrom ist nicht identisch mit dem Atmungsferment Denn Cytochrom reagiert nicht mit Kohlenoxyd³.

Es ist merkwurdig, daß Kohlenoxyd, obwohl es nicht mit dem Cytochrom reagiert, die Oxydation des Cytochroms an der Luft verhindert. Dem Anschein zum Trotz ist Cytochrom nicht autoxydabel, sondern es ist der aktivierte Sauerstoff des Atmungsferments, der das Cytochrom in der Zelle oxydiert.

Was die Funktion dieser interessanten Substanz anbetrifft, so gibt es zwei Moglichkeiten, zwischen denen man so lange nicht entscheiden wird, als es keine Methoden gibt, um das Eisen des Cytochroms und das Eisen des Atmungsferments zu bestimmen Bezeichnen wir die Reduktionsform des Cytochroms mit Z, seine Oxydationsform mit ZO_2 — ohne damit über die Wertigkeit des Eisens in ZO_2 etwas aussagen zu wollen— und die verbrennende Substanz mit C, so ist die erste Moglichkeit

$$\left. \begin{array}{ll} \textit{Fe} & + \operatorname{O_2} = \textit{FeO}_2 \\ \textit{FeO}_2 & + Z & = \textit{Fe} + Z\operatorname{O}_2 \\ Z\operatorname{O_2} & + C & = Z & + C\operatorname{O_2} \end{array} \right\} \text{ aerob}$$

Dann ware das Cytochrom eine "Peroxydase" und als solche ein Bestandteil des Atmungsferments im weiteren Sinne.

Die zweite Möglichkeit ist

$$\begin{array}{lll} Fe & + \ \mathrm{O_2} & = Fe\mathrm{O_2} \ \ \mathrm{aerob}, \\ Fe & + Z\mathrm{O_2} & = Fe\mathrm{O_2} \ + Z, \ \mathrm{anaerob}, \\ Fe\mathrm{O_2} & + C & = Fe & + C\mathrm{O_2} \end{array}$$

Dann ware das Cytochrom kein Teil des Atmungsferments, sondern wurde in der Zelle dieselbe Rolle spielen, wie das Hämoglobin außerhalb der Zelle.

¹ po, ist in Atmosphären ausgedruckt.

² Keilin, D : Proc Roy. Soc London, B, 98, 312, 1925; 100, 129, 1926.

³ Warburg, O. Naturwissenschaften 15, H. 26. 1927 (Vortrag in der Royal Society vom 12. Mai 1927). Keilin, D. Le Cytochrome. Paris 1927 (Vortrag in der Société de biologie vom 27. Mai 1927).

12. Blausäurewirkung bei verschiedenen Sauerstoffdrucken.

Wurde die Blausaure, wie das Kohlenoxyd, mit der reduzierten Form des Atmungsferments reagieren, so ware die Primarreaktion der Blausaurewirkung

$$Fe + HCN = Fe HCN$$
,

die Bilanzgleichung

$$FeO_2 + HCN = FeHCN + O_2$$

und das Gleichgewicht

$$\frac{Fe\,\mathrm{O_{3}}}{Fe(\mathrm{HCN})} \cdot \frac{\mathrm{HCN}}{\mathrm{O_{3}}} = K$$

und die Blausaurewirkung müßte in gleichem Maße von dem Sauerstoffdruck abhangig sein, wie die Kohlenoxydwirkung.

Versuchsanordnung.

Das Versuchsobjekt war Backerhefe, suspendiert in m 20 KH $_2$ PO $_4$ und m/100 Essigsaure, die Suspension zur Herstellung stationarer Verhaltnisse vor dem Versuch 2 Stunden mit Luft geschuttelt. Der Sauerstoffdruck wurde zwischen einer Atmosphäre und $^{1}/_{30}$ Atmosphäre variiert, die Blausaure war $1.5 \cdot 10^{-4}$ n.

Bei allen Versuchen mit niedrigen Sauerstoffdrucken ist die Gefahr, daß Sauerstoffmangel in den Zellen entsteht, wodurch Wirkungen vorgetäuscht werden. Die Zellsuspensionen mussen so dunn wie möglich, die Suspensionsvolumina so klein wie möglich sein. Man muß sehr schnell schutteln und darf nicht, wie es sonst ublich ist, während des Ablesens anhalten Endlich mussen die Versuchszeiten so kurz sein, daß die Destillation der Blausäure in den Kalilaugeeinsatz die Konzentration der Blausaure im Hauptraum nicht merklich vermindert Die Anordnung ohne Kalilaugeeinsatz, mit der wir im allgemeinen die Blausäurewirkung messen, war bei niedrigen Sauerstoffdrucken wegen der zu großen Flussigkeitsvolumina unzweckmäßig.

Tabelle 5 enthalt ein Versuchsbeispiel A_0 , die Atmung ohne Blausaure, ist zwischen 2,9 und 97 Vol $^{\circ}_{0}$ Sauerstoff gleich A, die Atmung in 1,5 10^{-4} n Blausaure, betragt bei allen vier Sauerstoffdrucken rund 40% von A_0 , d h, die Blausaurewirkung ist in den gepruften Grenzen unabhangig vom Sauerstoffdruck.

Es geht daraus hervor, daß die Blausaure nicht mit der reduzierten Form des Atmungsferments reagiert, wenn sie die Atmung hemmt. Bemerkenswerterweise ist auch das zweiwertige Eisen des Hamoglobins unempfindlich gegen Blausaure Oxydiert man aber das Hamoglobin zu Methamoglobin, so tritt eine starke Affinitat zu Blausaure auf Methamoglobin reagiert, im Gegensatz zu Hamoglobin und Oxyhamo-

globin, mit Blausaurekonzentrationen, wie sie fur die Atmungshemmung in Betracht kommen.

Gasraum .	2 5 Vol -° 02	5,2 Vol .% O2	21 Vol -% O2	97 Vol -% (Rest-Na)
Hauptraum	1 ccm Suspension 5 cmm Zellen	1 ccm Suspension 5 cmm Zellen	1 ccm Suspension 5 cmm Zellen	1 ccm Suspension 0,5 cmm Zellen
Emsatz	0,5 cem KOH	0,5 cem KOH	0,5 ccm KOH	0,5 ccm KOH
Volumina in cem	v_F 1,5 v_G 15,27	$v_F 1,5 \ v_G 15,25$	$v_F 1,5 \ v_G 14,77$	v _F 1,5 v _G 15,13
Gefäßkonst in gmm	$k_{\mathrm{O}_2}=1,43$	$L_{O_2} = 1,43$	$\lambda_{O_2} = 1,38$	$k_{\rm O_2} = 1,42$
Nach 30 Min .	-24,5 mm	25,0 mm	25,0 mm	-25,0 mm
.40 ==	35 cmm	35,7 cmm	34,5 cmm	35,5 cmm
	1,5·10-4n HCN	1,5·10 ⁻⁴ n HCN	1,5.10 n HCN	1,5 10- n HCN
Nach 30 Min .	11,0 mm	— 9,5 mm	-10.5 mm	11.5 mm
4=	15,8 cmm	13,6 cmm	14.5 cmm	16,3 cmm
$\frac{A}{A_0} =$	0,45	0,39	0,41	0,46

Tabelle 5 Bāckerhete in m:20 KH2PO4, m:100 Essigsāure 200.

13. Absorptionskoeffizient der Blausäure.

Fur viele Versuche mit Blausaure ist die Kenntnis des Blausauredampfdrucks wichtig. Eine einfache Bestimmungsmethode ist folgende.

In die Birne eines kegelförmigen Gefäßes¹ bringt man titrierte Kaliumcyanidlosung, in den Hauptraum eine Säurelosung, deren Säure genugen muß, um die Blausäure aus dem Kaliumcyanid in Freiheit zu setzen Man hangt in den Thermostaten ein, gleicht Temperatur und Druck aus, gibt dann den Inhalt der Birne in den Hauptraum und schuttelt, bis der positive Druck nicht mehr zunimmt Zu beachten ist, daß das Kaliumcyanid frei von Kohlensaure ist, was durch Zusatz von Bariumchlorid und Zentrifugieren leicht erreicht wird

Ist z die Blausäuremenge in der Birne in Kubikmillimetern, H der entstandene Druck und P_0 der Normaldruck der Sperrflussigkeit, α der Absorptionskoeffizient der Blausäure, T die absolute Versuchstemperatur, v_G das Volumen des Gasraums und v_F das Volumen der Flussigkeit im Meßgefäß, so ist

$$x = \frac{H}{P_0} \left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha \right) \tag{26}$$

Beim Versuch war die Säurelösung im Hauptraum m/2 $\rm KH_2PO_4$, die Kalium-cyanidlosung in der Birne war n/10, ferner

$$x = 4480 \text{ cmm}$$
 $v_F = 2200 \text{ cmm}$ $v_G = 13600 \text{ cmm}$ $T = 293^\circ$

woraus nach (26) folgt

$$\alpha = 240$$

Form vgl Abb 1, diese Zeitschr. 177, 471 1926

Kennt man α , so kann man fur behebige Gas- und Flussigkeitsvolumina den Partialdruck H der Blausäure berechnen, der entsteht, wenn in ein Gefaß x cmm Blausaure hineingebracht werden

$$H = P_0 \cdot \frac{x}{v_G \frac{273}{T} - v_F \alpha}.$$
 26 a:

Im allgemeinen ist v_G klein gegen $v_F \alpha$, so daß (26a) übergeht in

$$H = P_0 \cdot \frac{x}{v_F \alpha}$$
.

Dann ist H unabhangig vom Volumen des Gasraums.

Bei dem in Tabelle 5 wiedergegebenen Versuch war der Dampfdruck der Blausaure, nach Gleichung (26b) berechnet, 0,14 mm. Man sieht daraus, daß Anderungen des Blausauredrucks manometrisch ganz zu vernachlässigen waren.

14. Schwermetall in gärenden Zellen.

Die Bildung dissoziierender Blausaure- und Schwefelwasserstoffverbindungen ist eine dem Atmungs- und Garungsferment gemeinsame Eigenschaft¹ Ist nun die Schwermetalltheorie der Atmung bewiesen, so ist es im Prinzip auch die Schwermetalltheorie der Garung Verstehen wir unter dem Garungsferment mit Pasteur die Substanz, die den Sauerstoff innerhalb der Molekule bei der Garung verschiebt, so ist die energieliefernde chemische Reaktion der lebendigen Substanz allgemein eine Sauerstoffübertragung durch Schwermetall, in der Atmung eine Übertragung von freiem, in der Garung eine Übertragung von gebundenem Sauerstoff

Die Theorie verlangt, daß überall da, wo Garung ist. Schweimetall ist Zur Prufung eignen sich Hefen, die stark garen und schwach atmen Wir vergleichen sie mit Hefen, die schwach garen und stark atmen, und zuchten beide Hefen in demselben Nahrboden. Dabei zeigt sich folgendes

Rasse U, anaerob gezuchtet	Torula utilis aerob gezuchtet
Atmung: $Q_{0_1} = -17$	Atmung $Q_{0} = -160$
Garung $Q_6^{N_2} = +170$	Gārung $Q_{0}^{N_{1}} = -90$
Eisen 0,9 10^{-1} mg g Trockensubstanz	Eisen· 1 10^{-1} mg \subseteq Trockensubstanz
Kupfer 0.4 10^{-1} mg g Trockensubstanz	Kupfer $0.7 \ 10^{-1}$ mg \subseteq Trockensubstanz
Mangan·	Mangan \longrightarrow

Beide Hefen enthielten also reichlich Eisen und Kupfer und zwar ungefahr gleich viel Eisen, obwohl die Atmung der Rasse U zehnmal so klein war wie die Atmung der Torula. Durch Extrapolation konnen

¹ Warburg, O. · diese Zeitschr 165, 196. 1925 — Negelein, E ebendaselbst 165, 203. 1925.

276 Warburg Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf Atmung und Garung.

wir aus diesen Zahlen schließen, daß der Eisengehalt der Rasse U bei der Atmung Null nicht wesentlich kleiner sein würde.

Auch die garenden Extrakte von Hefezellen enthalten reichlich Schwermetall Ich zuchtete Rasse U bei 6° in Bierwurze, die in Glasgefaßen hergestellt und deren Metallgehalt gemessen war. Nach v. Lebedew¹ extrahiert. ergab der nicht veraschte Saft pro Kubikzentimeter

4 10^{-3} mg Kupfer, $3 \cdot 10^{-3}$ mg Eisen,

ein Metallgehalt, der beim Umrechnen auf Trockensubstanz zehnmal so groß wird, da der Saft rund 90 % Wasser enthält.

Experimentelles.

Die im Laboratorium in Glasgefäßen hergestellte Bierwurze wurde im Platintiegel verascht, der Metallgehalt der Aschenlosung nach der Cysteinmethode² bestimmt Er war pro Kubikzentimeter Bierwurze 0,4 · 10-3 mg Cu und 0,5 10-3 mg Fe. In 86 ccm Bierwurze wurde eine Öse der Rasse U oder der Torula geimpft und bei 30° 36 Stunden lang Sauerstoff (Torula) oder gegluhter Stickstoff (Rasse U) durchgeleitet. Die Ernte betrug 0,6 ccm Zellen. Aus diesen Zahlen und dem Metallgehalt der Wurze und der Zellen kann man berechnen, daß zur Zeit der Ernte 1 Volumen Zellen rund 50 mal soviel Eisen enthielt als 1 Volumen der sie umspulenden Wurze Der Stoffwechsel der Zellen wurde in Bierwurze gemessen. in der der Sättigungsgrad $\varepsilon=1$ ist. 0,5 ccm Zellen wurden im Platintiegel ohne Phosphatzusatz verascht (24 Stunden, Heraeus Ofen, ganz schwache Rotglut) Dann wurde mit 0,3 ccm n-Salzsäure aufgenommen, mit Wasser auf 2,2 ccm aufgefullt, I1. Stunden im Quarzrohrchen auf 1000 erhitzt und in je 0,1 ccm Aschenlosung der Pyrophosphat- und der Boratausschlag mit Cystein gemessen — Der Lebedewsaft wurde unverascht und ohne ihn zu konzentrieren nach der Cysteinmethode gemessen. 0.1 ccm gaben sehr betrachtliche Ausschlage Die oben angegebenen Zahlen sind Minimalzahlen, da moglicherweise ein Teil des Metalls zu fest gebunden ist, um ohne Veraschung von der Cysteinmethode erfaßt zu werden

15. Kohlenoxyd und Gärung.

Untersucht man die Wirkung des Kohlenoxyds auf die Garung, so ist zu beachten. daß Kohlenoxyd die Vermehrung mancher Zellen, z B. von Hefe, hemmt Bringt man Hefe in Bierwurze und mißt die Garung, so steigt sie in Kohlenoxyd langsamer an als in Stickstoff. Auf gleiche Zellenzahlen bezogen, ist jedoch die Garung in beiden Gasen gleich.

Allgemein hat sich gezeigt, daß Kohlenoxyd die Garung nicht hemmt, weder die Milchsauregarung noch die alkoholische Garung Selbst in

LEBEDEW, A. v · Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 73, 447 1911.
 Warburg, O: diese Zeitschr 187, 255 1927.

Kohlenoxyd von 60 Atmospharen Druck fand ich keine Wirkung des Kohlenoxyds auf die Garung.

Experimentelles zu den Überdruckeersuchen.

Abb. 3 erläutert die Versuchsanordnung.

40 ccm Hefesuspension wurden in die Bombe eingefullt Nach zweimaligem Spulen mit Stickstoff und Kohlenoxyd (10 Atmosphären) und Einpressen von 60 Atmospharen Kohlenoxyd wurde 2—3 Szunden auf der Maschine geschuttelt

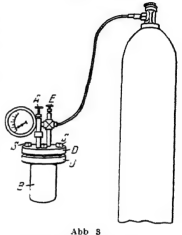
Dann wurde die Hefesuspension zentrifugiert und der Glucosegehalt in der überstehenden Flussigkeit polarimetrisch bestimmt. Bei einem Parallelversuch enthielt die Bombe statt 60 Atmosphären Kohlenoxyd 60 Atmosphären Stickstoff, die Hefesuspension 10⁻³ Mole Blausaure pro Liter, zur Hemmung der Atmung (in 60 Atmosphären Bombenstickstoff ist der Sauerstoffdruck etwa 0,3 Atmosphären).

Beispiel. Heferasse XII, aerob in Bierwurze gezuchtet. Suspension in $m/20~\mathrm{KH_2PO_4}$ mit 0,5% Glucose. Fur jeden Versuch 40 ccm Hefesuspension mit 300 cmm (= 60 mg) Zellen. Versuchszeit 3 Stunden. Temperatur im Schuttelraum 22°

Drehung im 2-dcm-Rohr (Na-Licht) vor dem Versuch . $+ 0.61^{\circ}$

Drehung im 2-dcm-Rohr (Na-Licht) nach 3 Stunden 60 Atm. CO . + 0.220

Drehung im 2-dcm-Rohr (Na-Licht) nach 3 Stunden 60 Atm N_2 . -0.22°



B Stahlbombe von 11 mm Wandstärke und 1,2 Liter Rauminhalt, innen emailliert für 125 Atm gepruft E Einlaßventil mit Manometer A Ablatventil

D Deckel mit Sechskantenschrauben S
auf Unterlage U betestigt

Die Drehungsabnahmen waren also in Kohlenoxyd und Stickstoff gleich und betrugen 0,39°. Mit $[\alpha]_D = +$ 52,5° berechnet sich daraus ein Zuckerverbrauch von 148 mg für die Versuchszeit und 60 mg Hefe, oder ein Zuckerverbrauch von 0,82 mg pro Stunde und Milhgramm Hefe $(Q_G^{N_C} - Q_G^{(1)})^2$ 20.5°

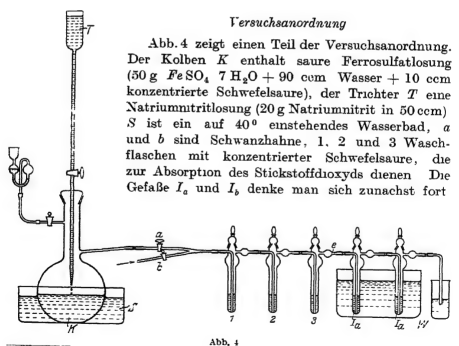
16. Wirkung des Stickoxyds auf die Gärung.

Wie Kohlenoxyd, so bildet auch Stickoxyd mit einfachen und komplexen Schwermetallsalzen Verbindungen, die bei gewohnlicher Temperatur dissozueren Man kennt reversible Stickoxydverbindungen des Eisens, Kobalts, Nickels, Mangans, Kupfers und anderer Schwermetalle¹, die beim Einleiten von Stickoxyd in die wasserigen Lösungen

¹ Hufner: Zeitschr. f. physikl Chem. 59, 416. 1907 — Kohlschutter und Sazanoff: Ber.41, 14 23. 1911 — Manchot: ebendaselbst 47, 1601, 1914, 59, 2445. 1926

der Salze entstehen, man kennt auch eine reversible Stickoxydverbindung des Hamoglobins¹, das von Huffer entdeckte Stickoxyd-Methamoglobin, in dem das Stickoxyd an Eisen gebunden ist. Bemerkenswert ist der starke Einfluß der Temperatur² auf die Dissoziation der Stickoxyd-Metallverbindungen, den man bei der Reinigung des Stickoxyds praparativ benutzt. Man laßt dabei Stickoxyd von Ferrosulfat bei gewohnlicher Temperatur absorbieren und treibt das Gas durch gelindes Erwarmen wieder aus

Die Bildung von Stickoxydverbindungen, die bei gewohnlicher Temperatur dissoziieren, ist nicht weniger spezifisch für Schwermetalle wie die Bildung reversibler Kohlenoxydverbindungen. Ich habe die Wirkung des Stickoxyds auf die Garung untersucht und gefunden, daß das Garungsferment eine dissoziierende Stickoxydverbindung bildet Mit Hinblick auf das Verhalten der einfachen Stickoxyd-Metallverbindungen ist wichtig, daß man Stickoxyd, das bei niedriger Temperatur in Hefe fest gebunden ist, durch Erwärmen auf 37° austreiben kann



¹ HUFNER u REINHOLD Arch Anat Physiol 1904, Suppl II, S. 391 — HARTRIDGE Journ Physiol 44, 34 — Anson u. Mirsky ebendaselbst 60, 100

² Thomas, V Cpt rend. 123, 943, 1896; Bull Soc Chim (3) 19, 419

Tropft Natriumnitrit in das Ferrosulfat, so entwickelt sich Stickoxyd, das mit dem Luftsauerstoff in K NO $_2$ bildet und durch den Schwanz des Hahnes a nach außen abgeleitet wird. Inzwischen wird das System von b aus mit (über Cu) geglühtem Stickstoff durchstromt. Ist die Luft durch den Stickstoff verdrängt, so wird durch Umstellen der Hahne a und b bewirkt, daß das Stickoxyd durch das System und der Stickstoff nach außen strömt. Bei e hat man dann reines Stickoxyd das entweder als solches benutzt oder in einem Quecksilbergasometer mit indifferenten Gasen verdunnt wurde.

Die Garung in Stickoxyd wurde manometrisch und polarimetrisch gemessen. Zur manometrischen Garungsmessung wurden die Meßtröge mit Zell- oder Gewebesuspension gefüllt und mit ihren Manometern verbunden Dann wurden Manometerkapillare und Meßtrög unter Schütteln des Meßtrögs sauerstofffrei gespult und ohne Unterbrechung des Gasströms mit der NO-haltigen Gasmischung gefüllt War die Garung in NO gemessen, so wurden die Meßtröge unter dem Überdrück eines indifferenten Gases geoffnet, mit dem Gas einige Zeit durchströmt und zur Prufung auf Reversibilität wieder geschlossen

Zur polarimetrischen Garungsmessung wurden bei e (Abb 4) zwei Flaschen, I_a und I_b , mit Hefesuspension angesetzt, in einem durch Eisstucke auf 0° gehaltenen Wasserbad (W) Sie wurden von e aus sauerstofffrei gespult, dann mit Stickoxyd gesattigt, auf 20° erwarmt und 1 Stunde lang in Stickoxyd bei 20° gehalten Dann wurde wieder auf 0° gekuhlt, mit Stickstoff gewaschen, zentrifugiert und in der überstehenden Flüssigkeit der Zuckerverbrauch polarimetrisch bestimmt Mit I_a und I_b stand eine Kontrollsuspension in dem Wasserbad W die während der gesamten Versuchszeit mit Stickstoff durchströmt wurde Sie machte alle Temperaturanderungen, denen I_a und I_b unterworfen waren, mit, und ergab die Normalgarung während der Versuchszeit

Die Komplikation bei den Stickoxydversuchen ist daß NO sich mit Luftsauerstoff und Wasser zu salpetriger und Salpetersaure umsetzt Deshalb muß vor dem Einleiten des Stickoxyds der Sauerstoff aus den Gefaßen und Losungen ausgetrieben sein

Hemmung der Milchsauregarung.

Als Versuchsobjekt benutzte ich Tumorschnitte 95 Vol - ° o Stickoxyd hemmte die Tumorgarung bei 37 ° um 50—60 ° o Wurde das Stickoxyd durch Stickstoff ersetzt, so stieg die Tumorgarung wieder auf ihren Normalwert.

Jensen-Sarkom in Ringerlosung bei 37,5°. 2,5 10-2 n NaHCO₃. 0,2% Glucose.

Versuch 1	Versuch 2
mm Druckänderung 5% CO_2 , 95% N_2 : $10'$: $+$ 18 $10'$: $+$ 17.5 5% CO_2 , 95% NO : $10'$ · $+$ 7 5% CO_2 , 95% N_2 : $10'$. $+$ 16,5	mm Druckanderung 5% CO ₂ . 95% N ₂ . 10': + 12 5% CO ₂ . 95% NO: 10': + 6 5% CO ₂ , 95% N ₂ : 10': + 10,5 10': + 11,5

Hemmung der alkoholischen Gärung.

Bei den Versuchen mit Hefe spielt die Temperatur eine wichtige Rolle. Je höher die Temperatur während der Stickoxydbehandlung ist, um so schlechter sind die Hemmungen reversibel. Hefe, deren Garung bei 37° durch Stickoxyd gehemmt worden ist, gart nach Entfernung des Stickoxyds nicht mehr, weder bei 37°, noch bei einer anderen Temperatur Andererseits kann man das an Garungsferment gebundene Stickoxyd um so leichter austreiben, je höher die Temperatur ist. Es sind also zwei verschiedene Reaktionen des Stickoxyds zu unterscheiden, eine reversible mit dem Garungsferment und eine irreversible Nebenreaktion, die die Zellen tötet, um so schneller, je höher die Temperatur ist. Diese Nebenreaktion hat man nicht in Tumorzellen, die deshalb ein geeigneteres Objekt für NO-Versuche sind als Hefe.

1. Beispiel. Backerhefe manometrisch Suspensionsflussigkeit m/20 KH₂PO₄, m/18 Glucose.

Gefäß I 12 cmm Hefe in 2 ccm 10,7° 100% H ₂ 5': 9,9 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5': 11,4 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5': 3,2 cmm CO ₂ 5:		
100% H ₂ 5': 9,9 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 10.7° 100% H ₂ 5': 11,4 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 5: 3,2 cmm CO ₂ 5: 3,5° 100% H ₂ 1te 5': 91 cmm CO ₂ 2te 5: 95 cmm CO ₂ 8te 5: 85 cmm CO ₂ 8te 5: 85 cmm CO ₂		
	100% H ₂ 5': 9,9 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 10,7° 100% H ₂ 5': 11,4 cmm CO ₂ 5: 10,3 cmm CO ₂ 4 37,5° 100% H ₂ 1te 5': 91 cmm CO ₂ 2te 5: 95 cmm CO ₂ 8te 5: 85 cmm CO ₃	80% H_2 , 20% NO 5': 2,4 cmm CO_2 5 1,6 cmm CO_2 \downarrow 10,7° 100% H_2 5' 3,2 cmm CO_2 5: 3,2 cmm CO_2 \downarrow 37,5° 100% H_2 1te 5': 45 cmm CO_2 2te 5: 52 cmm CO_2

20% NO hemmte also die Gärung bei 11° um 85%. Wurde das NO bei 11° durch H_2 ersetzt, so betrug die Gärungshemmung 70%. Diese Hemmung verschwand bei $37,5^{\circ}$.

2. Beispiel. Bäckerhefe polarimetrisch. Suspension in m/2 KH₂PO₄, 0,48% Glucose. Die Suspension enthielt pro Kubikzentimeter 10 cmm (= 2 mg) Zellen. Vier Gefäße wie I, Abb. 4, mit 15 ccm Zellsuspension, I_a und I_b mit 100% NO, II_a und II_b mit N₂ durchströmt. Durchströmungszeiten: I_a und I_b : 70 Minuten mit N₂ bei 0°, 5 Minuten mit NO bei 0°, 60 Minuten mit NO bei 20°, 10 Minuten mit NO bei 0°, 90 Minuten mit N₂ bei 0°. II_a und II_b : wie I_a und I_b , aber immer mit N₂.

Drehung im 2-dcm-Rohr (Na-Licht) vor dem Versuch: $+0.51^{\circ}$, Flüssigkeit aus I_a und I_b : $+0.50^{\circ}$, Flüssigkeit aus II_a und II_b : $+0.25^{\circ}$.

In Stickstoff war also pro Kubikzentimeter Suspension 2,35 mg Glucose vergoren. In Stickoxyd war die Gärung fast Null.

Ein Teil der Suspensionen aus I und II wurde zur Prüfung auf Reversibilität benutzt. Manometrisch:

l ccm Suspension aus Gefäß II direkt bei 20°	l ccm Suspension aus Gefäß I direkt bei 20°	l ccm Suspension aus Gefäß I bei 20°, nachdem vorher 1 Stunde bei 37,5° in N ₂ geschüttelt worden war
in N_2	in N_2	in N_2
10': 68 cmm CO ₂ 10: 69 cmm CO ₂	10': 34 cmm CO ₂ 10: 36 cmm CO ₂	10': 58 cmm CO ₂ 10 : 56 cmm CO ₂

Die vorher vollständige Gärungshemmung betrug also 49%, wenn bei 0° mit N_2 durchströmt war, und 17%, wenn bei 37,5° mit N_2 geschüttelt war.

Über Kupfer im Blutserum des Menschen.

Von

Otto Warburg.

Bei Versuchen, Eisen im Blutserum zu bestimmen, zeigte sich, daß das Serum des Menschen konstant Kupfer in lockerer Bindung und in relativ großen Mengen enthalt

Die Methode der Kupferbestimmung im Serum beruht auf der oxydationskatalytischen Wirkung des Kupfers. In die zu prufende Flussigkeit, deren $p_{\rm H}$ durch Puffer festgelegt ist, bringt man reines Cystein, schüttelt mit Luft und beobachtet manometrisch, ob und wie schnell Sauerstoff absorbiert wird. Ist die Flussigkeit frei von Schwermetall, so oxydiert sich das Cystein nicht. Enthalt die Flüssigkeit Eisen, Kupfer oder Mangan, so wird Sauerstoff verbraucht, und aus der Geschwindigkeit des Sauerstoffverbrauchs wird die Metallmenge berechnet. Es ist leicht, auf diese Weise einige $^1/_{100000}$ Milligramme Metall nachzuweisen und zu bestimmen

Durch Zusatze laßt sich entscheiden, welches der drei genannten Metalle vorliegt Mangan wird durch sein besonderes Verhalten gegen Blausaure erkannt. Kupfer zeichnet sich vor Eisen und Mangan dadurch aus, daß seine Wirkung durch Natriumpyrophosphat nicht gehemmt wird

 $0.1~{\rm ccm}$ Serum ,zu $2~{\rm ccm}$ einer Cystemlosung hınzugefugt. bewirkt bei geeignetem $p_{\rm H}$ und bei $20^{\,0}$ eine gut meßbare Oxydation Verascht man das Serum, bringt die Aschenlosung auf das Volumen des Serums und wiederholt mit $0.1~{\rm ccm}$ Aschenlosung den Oxydationsversuch, so berechnet sich aus der Oxydation in Pyrophosphat die gleiche Kupfermenge im veraschten und nichtveraschten Serum. Sie betragt beim gesunden erwachsenen Menschen 1×10^{-3} bis 2×10^{-3} mg Kupfer in 1 ccm Serum. Dieses Kupfer ist also so locker gebunden, daß es sich mittels der Cysteinmethode ohne vorherige Veraschung des Serums bestimmen laßt

Um sich von dem Kupfergehalt des Serums eine Vorstellung zu bilden, kann man ihn mit dem Eisengehalt des Gesamtbluts, d. h mit dem Hamoglobineisen vergleichen Es zeigt sich dann, daß die Kupfermenge 0,2 bis 0,4% der Gesamteisenmenge betragt —

Ich habe das Ergebnis der Cysteinmethode durch eine ältere chemische Methode kontrolliert, die colorimetrische Bestimmung des Kupfers mit Kaliumferrocyanid. 5 ccm Serum wurden nach Zusatz von 1 ccm KH₂PO₄ zur Trockne verdampft, 6 Stunden im elektrischen Ofen bei ganz schwacher Rotglut erhitzt, bis die Asche weiß war, dann mit 1 ccm n-HCl in der Kälte aufgenommen, von einer Spur Kohle abzentrifugiert und mit 0,1 ccm frischer Kaliumferrocyanidlösung versetzt. Es trat die rotbraune Färbung des Kupferferrocyanids auf, und zwar rein, nicht in Mischfarbe mit Berlinerblau. Denn beim Glühen mit Phosphat bildete sich Pyrophosphat, das die Reaktion des Eisens, nicht aber die Reaktion des Kupfers mit Ferrocyanid verhindert. Ist neben dem Kupfer in der Asche viel Eisen, so verblaßt die rotbraune Färbung allmählich. Ich finde colorimetrisch mit Ferrocyanid ebensoviel Kupfer im Serum, wie mit der Cysteinmethode. —

Zum Schluß erwähne ich, daß in der Asche von Säugetierorganen vielfach Kupfer gefunden worden ist, so von K. B. Lehmann¹, Rost und Weitzel² u. a., daß es ferner Desgrez und Meunier³ gelang, in der Asche von 1 kg Pferdeserum Kupfer nachzuweisen. (Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

Literatur: 1 Arch f. Hyg. 24, 18. 1895. — 2 Arb. a. d. Reichsgesundheitsamte 51, 494, 1919. — 3 Chem. Zentralbl. 1920, IV, S. 426.

II. Kohlensäureassimilation und Nitratassimilation.

Versuche über die Assimilation der Kohlensäure¹.

Von

Otto Warburg (Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 5. Oktober 1925.)

Mit 5 Abbildungen.

Versuchsobjekt.

Unser Versuchsobjekt ist Chlorella, eine im Durchmesser 3 bis $6\,\mu$ messende Grünalge, die sich leicht im Laboratorium in großen Mengen zuchten 2 laßt. Die Kulturflussigkeit ist eine Losung von Natriummtrat, Magnesiumsulfat und saurem Kaliumphosphat, durch die kohlensaurehaltige Luft geleitet wird. Die Geschwindigkeit des Wachstums sowie der Chlorophyllgehalt der entstehenden Zellen hangt von der Intensität der Belichtung ab. Belichtet man schwach, so entstehen bei langsamem Wachstum Zellen, die bis 5% Chlorophyll 3 enthalten. Belichtet man stark, so entstehen bei schnellem Wachstum Zellen mit einem Chlorophyllgehalt von etwa 2%

Neben dem Chlorophyll enthalt das Assimilationsorgan der Alge die gelben Begleitpigmente des Chlorophylls. Caroten und Xantophyll die nach Willstatters Methode von dem Chlorophyll getrennt werden konnen Die gelben Begleitpigmente absorbieren Licht nur im Blaugrun und Blau, wahrend Chlorophyll in dem ganzen Wellenlangenbeieich des sichtbaren Spektrums absorbiert Der Bruchteil dei Gesamtabsorption, der bei der Wellenlange 436 µµ auf die gelben Pigmente entfallt, betragt — in dem methylalkoholischen Chlorellaextrakt — etwa 30%

Durch Schutteln eines Algensediments mit wasserigen Flussigkeiten werden Suspensionen gewonnen, die sich mit Pipetten wie Flussigkeiten

¹ Ein Auszug dieser Zusammenfassung ist in den Naturwissenschaften, Heft 49. 1925, erschienen.

² Zeitschr. f physikal. Chem. 102, 250. 1922

³ Ebendaselbst 102 266, 1922.

⁴ WILLSTATTER u. STOLL Untersuchungen uber Chlorophyll Berlin 1913.

⁵ Zeitschr. f. physikal. Chem. 106, 197. 1923.

der Maßanalyse abmessen lassen. Die Alge ist widerstandsfähig gegen mechanische und chemisehe Einwirkungen. Sie kann ohne Schadigung auf der Zentrifuge aus ihrer Nahrlosung abgeschleudert und in andere Lösungen übertragen werden. Sie assimiliert Kohlensaure in Lösungen der verschiedensten Zusammensetzung, in stark sauren und alkalischen Flussigkeiten und in reinem Wasser¹. Sie verbraucht bei 20° und im Dunkeln pro Stunde ein ihrem Volumen gleiches Volumen an Sauerstoff und zersetzt bei intensiver Bestrahlung pro Stunde etwa das 20 fache ihres Volumens an Kohlensaure.

MeBmethoden.

Wir messen die Assimilation gasanalytisch² oder manometrisch³. Zur gasanalytischen Messung schließen wir eine Algensuspension mit kohlensäurehaltiger Luft in einen Rezipienten ein und bestimmen Kohlensäure- und Sauerstoffgehalt vor und nach der Bestrahlung. Durch einen gleichzeitig angestellten Dunkelversuch wird die Atmung ermittelt, die bei der Berechnung der Assimilation zu dem Gaswechsel des Hellversuchs zu addieren ist

Bequemer und genauer als das gasanalytische ist das manometrische Verfahren. Diese Methode ist im Falle der Kohlensaureassimilation nicht ohne weiteres anwendbar, weil ungefahr ebensoviel Sauerstoff entsteht, als Kohlensaure verschwindet, eine nennenswerte Druckanderung im allgemeinen also nicht auftritt. Vergroßert man aber das Flussigkeitsvolumen gegenüber dem Gasraum, so entstehen — wegen der verschiedenen Loslichkeit des Sauerstoffs und der Kohlensaure — betrachtliche positive Drucke, aus denen die Kohlensaurezersetzung berechnet werden kann Wir lesen die Manometerausschlage in kurzen Zeitintervallen — etwa von 10 zu 10 Minuten — ab und haben so den gesamten Verlauf der Assimilation vor Augen, ein Vorteil gegenüber dem gasanalytischen Verfahren, das nur den Anfangs- und Endzustand liefert

Als Manometer benutzen wir sogenannte Blutgasmanometer nach BARCROFT und HALDANE⁴ oder Differentialmanometer nach BARCROFT ⁵ Das BARCROFTsche Differentialmanometer ist einem von E WARBURG zur Messung der Desozonisation verwendeten Differentialmanometer ⁶ sehr ahnlich und unterscheidet sich von ihm im wesentlichen durch zwei Hahne, durch die zu jeder Zeit die Verbindung mit der außeren Atmosphare hergestellt werden kann

¹ Diese Zeitschr. 100, 231. 1919.

² Zeitschr f. physikal Chem. 102, 252. 1922; diese Zeitschr. 110, 69 1920

³ Diese Zeitschr. 100, 235 1919; 110, 71. 1920.

⁴ Journ. of Physiol. 28, 232, 1902.

⁵ Ebendaselbst 37, 12. 1908.

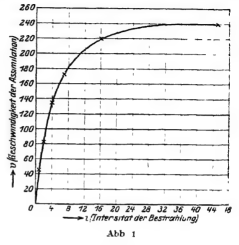
⁶ Ann. d. Phys., 4. Folge, 9, 781. 1902.

Die Assimilationskurve.

Bestrahlt man grune Zellen bei konstanter Temperatur und Überschuß von Kohlensaure mit verschiedenen Intensitaten i und mißt die Assimilationsgeschwindigkeiten v, so erhalt man Kurven von der Form

der Abb 1, in der i und v in willkurlichen Einheiten eingetragen sind $\frac{dv}{di}$ ist bei kleinen Intensitaten konstant, nimmt mit wachsender Intensitat ab und wird sehließlich Null

BLACKMAN² machte die wichtige Entdeckung, daß die Assimilationsgeschwindigkeit bei niedrigen Intensitaten — in dem Gebiet des geraden Anfangsteils der Kurve — von der Temperatur unabhangig ist daß aber die Assimilationsgeschwindigkeit bei intensiver Bestrahlung mit der



Temperatur stark ansteigt. Es bestimmen also je nach der Intensitat der Bestrahlung, verschiedene Vorgange die Geschwindigkeit der Assimilation. Wir unterscheiden beide Vorgange als die "photochemische Reaktion" und die "Blackmansche Reaktion" und definieren sie, indem wir die Versuchstemperatur mit θ bezeichnen durch die Bedingungen

Photochemische Reaktion
$$\frac{di}{di}$$
 konstant $\frac{di}{d\vartheta} = 0$
Blackmansche Reaktion $\frac{di}{di} = 0$, $\frac{dr}{d\vartheta} = 0$

Die Blackmansche Reaktion die durch Bestrahlung nicht beeinflußt wird ist eine gewohnliche chemische Reaktion. Sie geht der photochemischen Reaktion voran oder folgt auf sie. Die photochemische Reaktion ist der Vorgang, in dem absorbierte Strahlungsenergie in chemische Energie verwandelt wird. Sie ist in Übereinstimmung mit den Erfahrungen der allgemeinen Photochemie von der Temperatur unabhangig und proportional der absorbierten Strahlung.

¹ Diese Zeitschr. 100, 255–1919. Abnliche Kurven für andere Objekte findet man bei Willstatter und Stoll. Assimilation der Kohlensaure, S. 149. Berlin 1918.

² Ann of Bot. 19, 281 1905.

Wir untersuchen die Assimilation entweder bei sehr schwacher oder bei sehr starker Bestrahlung und vernachlassigen das Zwischengebiet der Intensität, das allerdings das praktisch wichtige ist. Wir trennen so die Einflusse, die die photochemische Reaktion und die Blackmansche Reaktion ausuben Auch in dieser Darstellung werden wir die Trennung in photochemische Reaktion und Blackmansche Reaktion, soweit dies moglich ist, durchfuhren

Die photochemische Reaktion.

Charakteristisch für eine photochemische Reaktion ist 1 , die chemische Wirkung, die von der Einheit der absorbierten Strahlungsenergie hervorgebracht wird. In seinen grundlegenden photochemischen Arbeiten nennt E. Warburg dieses Verhaltnis die spezifische photochemische Wirkung und bezeichnet es mit φ .

Bei der Kohlensaureassmilation wird die photochemisch wirksame Strahlung nicht von derjenigen Substanz absorbiert, die gespalten wird. Die Substanz, die gespalten wird, ist die Kohlensaure, die Substanzen, die die wirksame Strahlung absorbieren, sind — in grunen Zellen — Chlorophyll, Xantophyll und Caroten. φ bei der Kohlensaureassimilation ist also die zersetzte Kohlensaure, dividiert durch die von den Pigmenten des Chlorophyllkorns absorbierte Strahlungsenergie

Bei der Kohlensaureassimilation ist die spezifische photochemische Wirkung — für eine bestimmte Wellenlange — nicht konstant, sondern andert sich mit der Intensitat der Bestrahlung. Wie aus der Form der Assimilationskurve hervorgeht, nimmt φ mit der Intensitat der Bestrahlung ab und ist am großten bei kleinen Intensitaten, bei denen die photochemische Wirkung proportional der Intensitat ist. Nur dieser besondere Wert von φ , den wir φ_0 nennen, ist für die photochemische Reaktion bei der Kohlensaureassimilation charakteristisch

Die Versuche von Brown und Escombe.

Wenn auch in der Literatur keine Versuche vorliegen, aus denen die spezifische photochemische Wirkung bei der Kohlensaureassimilation berechnet werden kann, so gibt es doch Arbeiten, die zu unserer Fragestellung in Beziehung stehen.

Brown und Escombe² bestrahlten grune Blatter mit unzerlegtem Sonnenlicht und bestimmten die Kohlensaurezersetzung pro Kalorie auffallender Strahlung. Indem sie die Verbrennungswarme der ent-

¹ Warburg, E.: Quantentheoretische Grundlagen der Photochemie, Zeitschr f Elektrochem. 26, 54. 1920

² Proc. Roy. Soc. London, Ser. B , 76, 29, 1905.

standenen Kohlehydrate mit der Energie der auffallenden Sonnenstrahlung verglichen, konnten sie das Verhaltnis

gewonnene chemische Energie Energie der auffallenden Sonnenstrahlung

berechnen.

Brown und Escombe arbeiteten zum Teil mit ungeschwachtem Sonnenlicht, zum Teil mit geschwachtem Sonnenlicht und gingen bei ihren Versuchen bis auf Intensitaten von $^1/_{12}$ Sonnenlichtintensitat herunter. Hierbei stieg, wie es nach der Assimilationskurve sein muß, die Ausnutzung des Sonnenlichtes Bei $^1/_{12}$ Sonnenlichtintensität fanden sie, daß 4,1% der auffallenden Sonnenenergie in chemische Energie verwandelt wurde.

Bei den Versuchen von Brown und Escombe wurde ein Teil der auf das Blatt fallenden Sonnenstrahlung reflektiert und zerstreut, ein Teil von der farblosen Blattsubstanz (Warmestrahlen) und von den Pigmenten des Chlorophyllkorns absorbiert Der Rest ging durch das Blatt durch und konnte von einem auf der Ruckseite des Blattes aufgestellten Meßinstrument aufgefangen werden Dieser Rest betrug im Durchschnitt 25% der auffallenden Energie Da dieser Rest sicher photochemisch unwirksam war, so schlossen Brown und Escombe, daß mindestens 6% der auffallenden Sonnenenergie in chemische Energie verwandelt werden konnen.

Die Rechnung von F. Weigert.

Aus den Versuchen von Brown und Escombe kann die spezifische photochemische Wirkung nicht berechnet werden, weil die von den Pigmenten des Chlorophyllkorns absorbierte Strahlungsenergie nicht gemessen worden ist. Wir erfahren zwar daß die Strahlungsintensität auf der Hinterseite des Blattes um 75°0 kleiner ist als auf der Vorderseite des Blattes, aber wir erfahren nicht wieviel von diesem Verlust auf Rechnung der Absorption durch die Blattpigmente zu setzen ist

In Zusammenhang mit der Frage der Absorption steht folgender Versuch, den Brown und Escombe in ihrer Arbeit, ohne weitere Schlusse aus ihm zu ziehen, mitteilten Grune und weiße (sogenannte Albino-) Blatter derselben Pflanze, des Acer negundo wurden mit unzerlegtem Sonnenlicht bestrahlt und die Intensitat des Sonnenlichtes auf der Vorder- und Ruckseite der Blatter gemessen War die Intensitat auf der Vorderseite der Blatter 100, so waren die Intensitaten auf der Hinterseite

des weißen Blattes 25.5 des grunen Blattes . 21,3 Aus diesem Versuch berechnete Weigert die von den Pigmenten des grünen Blattes absorbieite Energie zu 25,5—21.3 = 4,2% Da nun nach Brown und Escombe bei Bestrahlung mit $^1/_{12}$ Sonnenlichtintensität 4.1% der auffallenden Energie als chemische Energie gewonnen werden, so berechnete Weigert die Ausbeute an chemischer Energie bei 1 12 Sonnenlichtintensität zu

$$\frac{4.1}{4.2} \cdot 100 = 98$$
 Proz.

Bei 1 ₁₂ Sonnenlichtintensitat macht sich, worauf Brown und Escombe ausdrucklich hinweisen, eben ein Einfluß der Intensitat auf die photochemische Wirkung bemerkbar Bei 1 /₁₂ Sonnenlichtintensitat befinden wir uns also an einer Stelle der Assimilationskurve, an der sie beginnt, sich gegen die x-Achse zu neigen (etwa Punkt i = 16 der Abb 1) Geht man auf niedrigere Intensitaten herunter, so steigt die Ausnutzung der Energie — die immer proportional dem Verhaltnis Ordinate

 $\frac{\text{Ordinate}}{\text{Abszisse}}$ der Assimilationskurve ist —, und zwar, wenn man in Abb. 1

von i=16 auf i=1 heruntergeht, auf das Dreifache Ware also der Gewinn an chemischer Energie bei $^1/_{12}$ Sonnenlichtintensität 98%, so ware er bei niedriger Intensität rund 300%

Es folgt daraus, daß die Rechnung von Weigert auch nicht der Großenordnung nach richtig sein kann Weigert übersah, worauf Willstatter² aufmerksam machte, daß die Lichtschwachungen durch die weiße Blattsubstanz in dem grunen und dem weißen Blatte nicht gleich sind Die lichtschwachende Wirkung der weißen Substanz ist in dem grunen Blatte kleiner als in dem weißen Blatte, weil in jedes innerhalb des grunen Blattes liegende Volumenelement weniger Lichtenergie einstromt als in ein entsprechendes Volumenelement des weißen Blattes

Man kann heute, wo der Energieumsatz bei niedrigen Intensitaten bekannt ist, den Energieumsatz bei den von Brown und Escombe angewandten Intensitäten schatzen und als Hochstgrenze 20% angeben das ist ein Funftel des von Weigert berechneten Wertes. Die von den Pigmenten des grunen Blattes absorbierte Energie war mindestens fünfmal so groß, wie Weigert annahm

Trotzdem bleibt Weigert dabei³, daß durch den Versuch mit dem weißen und grunen Blatte aus dem er den Energieumsatz berechnete, die von den Blattpigmenten absorbierte Energie "gemessen" worden sei wenn auch "ungenau", und gründet auf diese, nur dem Wortlaut nach zutreffende Behauptung einen Prioritatsanspruch

¹ Zeitschr. f. wiss Photogr. 11, 381 1912

Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensaure, S 120 Berlin 1918.
 Zeitschr. f. physikal. Chem. 106, 313 1923

Ältere Versuche über die Wirkung der Spektralbezirke.

Wahrend Brown und Escombe mit unzerlegtem Sonnenlicht arbeiteten, haben andere Autoren die Wirkung der verschiedenen Spektralbezirke untersucht, so Draper¹, Pfeffer², Engelmann³, Timiriazeff⁴. Kniep und Minder⁵ und viele andere

Draper zerlegte Sonnenlicht mittels eines Prismas, heß die Spektralbezirke getrennt auf grune, in kohlensaurehaltigem Wasser befindliche Blatter einwirken und bestimmte den bei der Kohlensaurezersetzung entwickelten Sauerstoff. Draper fand die folgenden relativen Sauerstoffmengen, bezogen auf gleiche Blattmengen und Versuchszeiten:

Im intensiven Rot und Rot.	Sauerstoffentwicklung
	_
., Rot und Orange .	. 25
., Gelb und Grun	44
., Grun und Blau	4
., Blau	î
Indigo	ō
Violett	ű.

PFEFFER wiederholte die Versuche von Draper mit dem Unterschied, daß er an Stelle des Prismas Farbfilter verwandte und an Stelle des entwickelten Sauerstoffs die zersetzte Kohlensaure bestimmte Er fand die folgenden relativen Kohlensaurezersetzungen, bezogen auf gleiche Blattmengen und Versuchszeiten

Im Rot und Orange	Kohlensaurezer-etzung 32
. Gelb	46
Grun	15
, Blau, Indigo und Violett	7 b

Mit einer anderen Methode arbeitete Engelmann Engelmann beobachtete, daß sich gewisse Faulnisbakterien an Stellen höherer Sauerstoffkonzentration ansammeln. Brachte er solche Bakterien mit einem Algenfaden in einen hangenden Tropfen und projizierte auf den Algenfaden ein Spektrum so hauften sich die Bakterien in den verschiedenen Farben nach Maßgabe der Sauerstoffausscheidung an. Die Höhen der Bakterienhaufen betrachtete Engelmann als Maß der photochemischen Wirkungen und fand so im Normalspektrum der Sonne die folgenden relativen Wirkungen.

¹ Draper, J. W. Ann. de Chim. et de Phys. (3) 11, 214-1844

 $^{^2}$ PFEFFER, W. Arbeiten des Botanischen Instituts in Wurzburg 1, 1 $\,$ Leipzig 1874.

³ Engelmann, Th. W Bot -Ztg 39, 441, 1881, 40, 419 1882, 41, 1 1883

⁴ TIMIRIAZEFF, C · Proc of the roy soc of London 72, 424 1904 (Crooman Lecture)

⁵ Zeitschr. f Bot 1, 619 1909

FRAUNHOFERSche Linien

Neben den relativen photochemischen Wirkungen bestimmte Engelmann die Bruchteile γ der auffallenden Strahlung, die von seinem Versuchsobjekt in den verschiedenen Farben absorbiert wurden. Trug er diese Bruchteile neben den photochemischen Wirkungen als Funktion der Wellenlange auf, so erhielt er zwei Kurven von ahnlichem Verlauf, woraus er schloß, daß "Assimilation und Absorption zusammengehen".

Wenn dieser Schluß mehr besagen soll, als daß nur absorbierte Strahlung wirkt so ist er unrichtig Die von Engelmann gemessenen γ -Werte standen nicht im Verhaltnis der absorbierten Energiemengen, weil die auffallenden Intensitaten in den verschiedenen Spektralbezirken ungleich waren.

Im ganzen folgte aus den fruheren Arbeiten über Assimiliation in verschiedenfarbigem Lichte — von denen hier nur die wichtigsten erwähnt sind —. daß in jedem Bezirk des sichtbaren Spektrums Kohlensaure assimiliert wird, aber nicht mehr. Insbesondere blieb die spezifische photochemische Wirkung sowohl absolut als auch relativ unbestimmt, weil die absorbierte Energie weder absolut noch relativ gemessen worden war

Messung der spezifischen photochemischen Wirkung¹.

Wir umgehen die Schwierigkeiten der Absorptionsmessung, indem wir mit vollstandiger Absorption arbeiten d h wir fullen in unsere Versuchstroge so dichte Suspensionen von Chlorella ein, daß die gesamte in die Troge eingestrahlte Energie absorbiert wird. Dann ist die absorbierte Energie gleich der eingestrahlten Energie

Wir messen die eingestrahlte Energie bolometrisch nach einer von E Warburg und seinen Mitarbeitern angegebenen Methode², die wir in dem Laboratorium der Herren E Warburg und C Muller gelernt haben. Die Intensität der eingestrahlten Energie ist im Mittel $3 \cdot 10^{-5}$ cal qcm \times Sek , die bestrahlte Flache mißt 17 qcm, die Versuchszeit betragt 10 Minuten. Es werden also im Mittel $600 \cdot 17 \cdot 3 \cdot 10^{-5} = 0.3$ cal wahrend eines Versuchs in den Assimilationstrog eingestrahlt

Wir messen die photochemische Wirkung manometrisch Als Sperrflussigkeit benutzen wir Capronsaure, weil sie leicht beweglich ist und trotzdem — bei Zimmertemperatur — nur einen kleinen Dampfdruck

Zeitschr. f. physikal. Chem. 102, 235 1922; 106, 191 1923 (mit E. Negelein)
 Warburg. E., G. Leithauser, E. Hupka u. C. Muller Ann d. Phys. (4), 609. 1913

besitzt Die Manometerausschlage betragen, wenn 0,3 cal eingestrahlt sind, 10 bis 20 mm Capronsaure und werden mit einem Kathetometermikroskop auf 5% genau abgelesen. Erheblich genauer ist die bolometrische Strahlungsmessung, so daß die spezifische photochemische Wirkung im allgemeinen auf 5% genau erhalten wird.

Bei jeder Messung prüfen wir, ob die Intensität hinreichend klein ist, indem wir die Intensität der eingestrahlten Energie variieren. Die in den gleichen Zeiten beobachteten Manometerausschlage, dividiert durch die Intensitäten, mussen dann gleich sein

Als Strahlungsquelle benutzen wir für die Rotversuche eine Metallfadenlampe, aus deren Strahlung wir durch prismatische Zerlegung einen von 610 bis 690 $\mu\mu$ reichenden Spektralbezirk gewinnen Fur die Versuche im Gelb, Grun und Blau isolieren wir aus der Strahlung der Quecksilberdampflampe die Linien 578, 546 und 436 $\mu\mu$ mit Hilfe von Strahlenfiltern

Ergebnis der Messungen.

In Tabelle I ist das Ergebnis der Messungen zusammengestellt. Spalte 2 enthalt die φ_0 -Werte in emm CO 2 cal. Spalte 3 in Molen CO 2 cal. Spalte 4 in cal/cal · 100 Bei der Umrechnung von Molen in Kalorien ist angenommen, daß die Energiegleichung der Kohlensaureassimilation ist

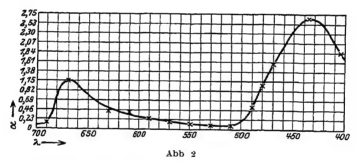
$$6\, \rm \{CO_2\} + 6\, (H_2O) = [C_6H_{12}O_6] + 6\, \{O_2\} - 674000\, cal$$

Die q_0 -Werte der Tabelle sind Mittelwerte und zwar im Rot aus 18, im Gelb aus 36 und im Blau aus 20 q_0 -Messungen. Im Grun haben wir nur zwei mehr orientierende Messungen ausgeführt weil die Versuche im Grun weniger genau sind (Fehleigrenze etwa 10°_{0}). Aus diesem Grunde sind die Grunwerte in der Tabelle eingeklammert

Tabelle 1.				
1	2	3	4	5
>pektralbezirk	40 cmm ('O ₂ ca [‡]	Ψ ₀ Mole (O ₂ ←al	90 (al 100)	Absorptions- koeffizient a einer methyl- alkoholischen Losung d Chlo- rella-Pigmente
Rot 610 bis 690 μμ Schwerpunkt 660 μμ	117	5,3 10 -h	59	1,04
Gelb 578 μμ	106	4.8 10-6	54	0.207
Grun 546 μμ	(88)	14.0 10-6	(44)	0.115
Blau $436~\mu\mu$	67	3.0 10-6	34	2.67

Aus der Tabelle erkennt man

- 1. daß die spezifische photochemische Wirkung in den vier untersuchten Spektralgebieten bemerkenswert groß ist; druckt man die Wirkung in Kalorien aus, so werden im Rot fast 60% der absorbierten Strahlungsenergie als chemische Energie gewonnen;
- 2 daß die spezifische photochemische Wirkung im Spektrum von Rot nach Blau hin abnimmt. Die Wirkung im Blau ist etwas mehr als halb so groß wie die Wirkung im Rot, dazwischen liegen die Werte für Gelb und Grun. Eine Beziehung der spezifischen photochemischen Wirkung zu der Starke der Absorption besteht nicht. Der Absorptionskoeffizient einer Losung der Chlorellapigmente ist im Blau am großten, wo die Wirkung am kleinsten ist. (Vgl. Spalte 5 der Tabelle und Abb 2. in der die Absorptionskoeffizienten α einer methylalkoholischen Pigmentlosung als Funktion der Wellenlange dargestellt sind. α ist $\frac{-di/dx}{i}$, -di die Abnahme der Lichtintensität i auf dem Wege dx.)



Die spezifische photochemische Wirkung nach R. Wurmser.

Kurzlich hat R WURMSER¹ versucht, die spezifische photochemische Wirkung bei der Kohlensaureassimilation zu messen und als Versuchsobjekt Ulva lactuca benutzt Die Spektralbezirke waren Rot und Grün Für φ_0 im Rot gibt WURMSER 60%, für φ_0 im Grün 80% an

Ähnlich wie Weigert berechnete Wurmser die Lichtabsorption aus den Lichtschwachungen, die grune und weiße (entfarbte) Ulvastucke hervorbrachten Da dieses Verfahren, wie oben erortert, nicht einmal der Großenordnung nach richtige Werte liefert, so konnen wir die Wurmserschen Zahlen nicht gelten lassen und halten auch seine Bestatigung unserer Rotversuche für ein zufalliges Rechenergebnis

WURMSER selbst betrachtet seine Messungen nicht als endgultig Im besonderen legt er auf den von ihm gefundenen Unterschied zwischen

¹ Ann d Physiol 1, 47 1925

der Ausbeute im Rot und im Grun keinen Wert, spricht vielmehr die Vermutung aus, daß der Energieumsatz im ganzen Bereich des Spektrums gleich sei Diese Ansicht wird weder durch unsere Messungen. noch durch seine eigenen Messungen gestützt und ist auch nach den Erfahrungen der allgemeinen Photochemie wenig wahrscheinlich

Zahl der bei der Assimilation verbrauchten Quanten.

Wenn der chemische Mechanismus der Kohlensaureassimilation in den verschiedenen Spektralbezirken gleich ist — wofur vieles spricht — so kann der Energieumsatz in den verschiedenen Spektralbezirken nicht gleich sein Gleich ware dann vielmehr die Zahl der an dem Vorgang beteiligten Elementarvorgange oder, nach der Lichtquantentheorie von Planck und Einstein, die Zahl der bei der Spaltung eines Kohlensauremolekuls verbrauchten Quanten Diese Betrachtungsweise hat den Vorzug, daß sie die Abnahme der spezifischen photochemischen Wirkung von Rot nach Blau hin erklart, denn die Energie eines Quantums ist im Rot kleiner als im Blau Die Betrachtungsweise hat den weiteren Vorzug, daß sie an Erfahrungen der allgemeinen Photochemie anknupft, denn E Warburg hat gefunden, daß bei der Photolyse der Halogenwasserstoffsaulen durch Licht verschiedener Wellenlangen die Zahl der pro Molekul verbrauchten Quanten gleich ist also unabhangig von der Energie der Quanten

Zur Prufung unserer Annahme berechnen wir die Zahl der pro-Molekul Kohlensaure verbrauchten Quanten aus den q_0 -Werten der Tabelle 1 (Spalte 3) und dem Energiegehalt von einem Mol Quanten $(N_0h\nu)$, der in den drei Versuchsspektralbeziiken ist

und finden		 43 000 cal 49 200 65 100
	ım Rot	4.4
	Gelb	4 4
	Blau	5, 1

Quanten pro Molekul Kohlensaure verbraucht werden

Berechnet man die Quantenzahlen nicht aus den Mittelweiten von φ_0 , die in der Tabelle angegeben sind sondern aus den gefundenen Hochstwerten so ist die Zahl der pro Molekul Kohlensaure verbrauchten Quanten

ım	Rot	4,1
٠,	Gelb	3,8
**	Blau	4,6

¹ Zeitschr. f Elektrochem 26, 54 1920.

Berucksichtigt man die Fehlerquellen der Messungen, so ist die Zahl der pro Molekül Kohlensaure verbrauchten Quanten im Rot und Gelb gleich, namlich 4, im Blau großer, namlich 5. Die Quantentheorie erklärt also die Abnahme der spezifischen photochemischen Wirkung von Rot nach Gelb, wahrend die Abnahme von Gelb nach Blau großer ist, als nach der Quantentheorie zu erwarten ware. Wahrscheinlich spielt hierbei der Umstand eine Rolle, daß im Blau neben dem Chlorophyll die Begleitpigmente Xanthophyll und Caroten absorbieren

Photochemische Sauerstoffübertragung durch Chlorophyll.

Bestrahlt man eine eosinhaltige Jodkaliumlösung unter Zutritt von Luft, so wird, wie W Straub¹ im Jahre 1904 fand, Jodkalium unter Abscheidung von Jod oxydiert Eosin übertragt, wenn es belichtet wird, molekularen Sauerstoff Andere Beispiele photochemischer Sauerstoffübertragung wurden von Tappeiner², Jodlbauer², Neuberg³, Willstatter⁴ und von Noack⁵ beschrieben

Wir untersuchten mit H GAFFRON die photochemische Sauerstoffubertragung durch organische Farbstoffe quantitativ, indem wir die übertragenen Sauerstoffmengen mit den absorbierten Strahlungsenergien verglichen Dabei zeigte sich, daß das Verhaltnis

ubertragener Sauerstoff absorbierte Strahlungsenergie

von Rot und Blau hm abnimmt, ahnlich wie q bei der Kohlensaure-assimilation

Weiterhin zeigte sich, daß es Falle gibt, in denen das Einsteinsche photochemische Äquivalentgesetz nahezu erfullt ist, so bei gewissen, von Gaffron gefundenen Sauerstoffubertragungen durch Chlorophyll oder durch Hamatoporphyrin. In diesen Fallen wird für jedes absorbierte Lichtquantum nahezu ein Molekul Sauerstoff übertragen, wie die Tabelle auf folgender Seite zeigt

Die Tatsache, daß außerhalb der Zelle, unter einfachen experimentellen Bedingungen, die photochemische Wirkung des Chlorophylls proportional der Zahl der absorbierten Quanten ist, beweist, daß die quantentheoretische Behandlung des Assimilationsvorgangs berechtigt ist Denn so verschiedene Vorgange die photochemische Sauerstoff-

¹ Archiv exper Path. und Pharm 51, 383 1904

² Deutsches Archiv f klin Med 82, 250. 1905 Vgl auch Ergebnisse der Physiologie 8, 698. 1909.

³ Diese Zeitschr. 13, 305, 1908, 61, 315, 1914

⁴ Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensaure Berlin 1918

⁵ Zeitschr. f Botanik, 17, 481, 1925

ubertragung durch Chlorophyll und die photochemische Kohlensaurereduktion durch Chlorophyll auch sind, so unzweifelhaft ist es, daß die photochemischen Primarreaktionen in beiden Fallen identisch sind

Tabelle 2. Sauerstoffubertragung im Licht der gelben, grunen und blauen Quecksilberlinie.

	Farbe	Wellen- länge	Ubertragener Sauerstoff (cmm)	Zahl der ubertrag O ₂ -Molekule
		μμ	absorb. Strahlungs- energie (cal.)	Zahl der ab- sorbierten Quanten
Sauerstoff- ubertragung	gelb	578	332	0.74
durch Chlorophyll	blau	436	256	0.75
Sauerstoff- ubertragung durch	grun	5 4 6	338	0.79
Hämato porphyrin	blau	436	276	0.81

Energieübertragung an Oberflächen.

Obwohl in der assimilierenden Zelle bis 60% der absorbierten Strahlungsenergie von den Pigmenten des Chlorophyllkorns auf die Kohlensaure übertragen werden, ist eine solche Energieübertragung außerhalb der Zelle bisher nie nachgewiesen worden. Bestrahlt man kohlensaurehaltige Losungen von Chlorophyll oder anderen Farbstoffen mit Wellenlangen des sichtbaren Spektrums, so bleibt die Kohlensaure unverandert. Dies beweist, daß die Bedingungen unter denen die Energieübertragung in der assimilierten Zelle erfolgt verschieden sind von den Bedingungen die in kohlensaurehaltigen Farbstofflosungen heirschen

In der Tat laßt sich zeigen daß die Energieubertragung in assimilierenden Zellen kein Vorgang ist der sich in Losung abspielt? Bringt

¹ Entgegengesetzte Angaben der Literatur haben sich als unrichtig erwiesen Eine Kritik der alteren Angaben findet man bei Willstaftlich und Stoll Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensaure Berfin 1918 Neuerbings gibt Bally an (Bally Morris Heilbronn und Baklik bourn Chem Soc London 119, 1025, 1921), daß bei Behchtung kohlensaurehaltiger Malachitzrunlesungen Spuren von Formaldehyderhalten werden. In der Arbeit von Bally wie in ahnlichen früheren Arbeiten fehlt der Nachweis, daß die organische Substanz aus der Kohlensaure stammt, d. h. der durch keinen anderen Versuch ersetzbare Versuch daß der Kohlensäuregehalt der Versuchsflussigkeiten bei der Bestrahlung abminimt Daß Kohlensaure durch Ultraviolett der Wellenlange 200 ung gespalten wird Bally. l. c.), ist zwar eine an sich interessante Tatsache, hat aber mit der Wirkung der langen Wellen des sichtbaren Lichtes, die in assimilierenden Zellen die Kohlensaure spalten, nichts zu tun.

² Diese Zeitschr. 100, 269 1919, 103, 196 188

man in assimilierende Zellen chemisch indifferente Stoffe, die von festen Grenzflachen adsorbiert werden, so sinkt die spezifische photochemische Wirkung und kann bei geeigneter Konzentration des zugefügten Stoffes fast Null werden. Hierbei bleibt die Zelle am Leben, ihre Farbe unverandert. Die Lichtenergie wird also von der "narkotisierten" Zelle in normaler Weise absorbiert, aber nicht auf die Kohlensaure übertragen, sondern als Warme von der Zelle wieder abgegeben

Laßt man verschiedene chemisch indifferente Stoffe auf assimilierende Zellen einwirken und vergleicht ihre Wirkungsstarken, so findet man. daß sie mit den Adsorptionskonstanten wachsen Je starker ein Stoff adsorbiert wird, um so starker hemmt er die Energieübertragung Dieselben Stoffe hemmen, nach ihren Wirkungsstarken geordnet, in derselben Reihenfolge Reaktionen, die sich an der Oberflache von Kohle abspielen. Es ist daraus zu schließen, daß die Energieübertragung bei der Kohlensaureassimilation ein Vorgang ist, der sich an Oberflachen abspielt

Daß die Energie auf diese Weise auf die Kohlensaure übertragen und wieviel Energie dabei auf die Kohlensaure übertragen wird, ist kurz zusammengefaßt das Ergebnis unserer Arbeiten über die photochemische Reaktion bei der Kohlensaureassimilation

Die Blackmansche Reaktion.

Von den Versuchen mit niedriger Strahlungsintensität gehen wir, indem wir das Zwischengebiet der Intensität überspringen, zu Versuchen mit hoher Strahlungsintensität über, bei denen die Bedingung $\frac{dv}{di}=0$ erfullt ist. Dann verschwindet der Einfluß der photochemischen Reaktion und wir haben es ausschließlich mit der Blackmanschen Reaktion zu tun

Dabei ist zu beachten, daß die Bedingung $\frac{dv}{di} = 0$ bei jeder Variation der Versuchsbedingungen bestehen bleiben muß. Finden wir, daß bei Zusatz irgendeiner Substanz die Assimilationsgeschwindigkeit von v auf v' sinkt, so dürfen wir die Wirkung der Substanz nur dann auf die Blackmansche Reaktion beziehen, wenn nicht nur

$$\frac{dv}{di} = 0,$$

sondern auch

$$\frac{dv'}{dx} = 0$$

Hemmung der Blackmanschen Reaktion durch Narkotica.

Die Blackmansche Reaktion verhalt sich in einer Beziehung ahnlich wie die photochemische Reaktion. Auch die Blackmansche Reaktion wird durch chemisch indifferente Stoffe nach Maßgabe ihrer Adsorptionskonstanten gehemmt¹, auch die Blackmansche Reaktion ist also ein Vorgang, der sich an Oberflachen abspielt

Die Empfindlichkeit beider Vorgange gegen Narkotica ist ungefahr die gleiche und betrachtlich großer als die Empfindlichkeit der Atmung. So finden wir bei einer Phenylurethankonzentration von $0.5 \cdot 10^{-4}$ Molen, Liter eine starke Hemmung sowohl der photochemischen Reaktion als auch der Blackmanschen Reaktion, während die Atmung erst durch die zehnfache Phenylurethankonzentration gehemmt wird

Hemmung der Blackmanschen Reaktion durch Blausäure Schwefelwasserstoff.

Abweichend von der photochemischen Reaktion wird die BLACKMANsche Reaktion durch Blausaure spezifisch gehemmt. Um dies zu zeigen, teilen wir eine Chlorellasuspension in zwei Teile und fugen zu dem einen Teil Blausaure. Bestrahlen wir stark, so finden wir in Blausaure die Kohlensaurezersetzung gehemmt, bestrahlen wir schwach so finden wir in Blausaure die Kohlensaurezersetzung normal und ungehemmt

Varueren wir die Blausaurekonzentrationen so sind die Hemmungen der Blackmanschen Reaktion bei einer Blausaurekonzentration

von	0.5	10-5 Molen Liter	20%
••	1,0	10-4	55 °ი
••	10	10 3	95%

Da Blausaure eine besondere Affinität zu Schwermetall besitzt und Vorgange antikatalytisch hemmt 2 die Schwermetallkatalysen sind so schließen wir aus dem Verhalten der Blackmanschen Reaktion gegen Blausaure daß eine Schwermetallkatalyse vorliegt. Ist dies wahr so mussen auch andere Stoffe die mit Schwermetall reagieren die Blackmansche Reaktion hemmen.

In der Tat hemmt Schwefelwasserstoff die Blackmansche Reaktion im sehr kleinen Konzentrationen. Nach E. Newellein i sind die Hemmungen der Blackmanschen Reaktion bei einer Schwefelwasserstoffkonzentration.

von	10 * Molen Liter	12%
••	10-5	72°.
	10-4	100%.

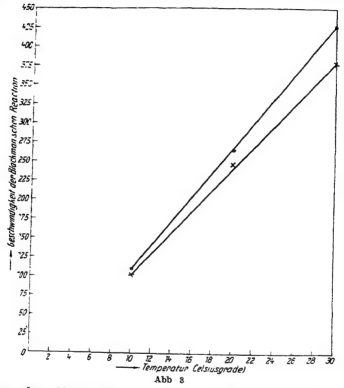
¹ Nach Messungen von A. v. RANKE, vgl. diese Zeitschr. 100, 230–1919, 103, 188, 1920.

² Ber d. deutsch chem. Ges. 58, 1001 1925.

³ Diese Zeitschr. 165, 203 1925

em Ergebnis, das, wie man fast sagen kann, den Schluß, den wir gezogen haben, beweist und jedenfalls durch keine andere Theorie erklart werden kann

Schon vor Jahren hat B Moore¹ die Vermutung geaußert, ein Schwermetall, namlich Eisen, spiele bei der Kohlensaureassimilation eine Rolle. Diese Vermutung, obwohl experimentell kaum begründet, war im ganzen richtig Unrichtig an ihr war die Idee, daß das Schwer-



metall an der Absorption und Übertragung der Strahlungsenergie beteiligt sei, denn die photochemische Reaktion wird durch Blausaure nicht spezifisch gehemmt.

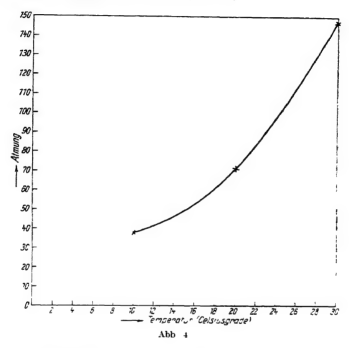
Der Einfluß der Temperatur.

Tragt man die Geschwindigkeit der Blackmanschen Reaktion v als Funktion der Temperatur ϑ in ein Koordinatensystem ein, so erhält man die Kurve der Abb 3 Zwischen 10 und 30° ist v nahezu eine lineare Funktion von ϑ . $\frac{dv}{d\vartheta}$ also konstant²

MOORE, B.. Proc of the roy soc of London B 87, 556 1914.

² Nach Versuchen von Muneo Yabusoe, diese Zeitschr 152, 498. 1924

Im allgemeinen ist $\frac{dv}{d\vartheta}$ bei chemischen Reaktionen in Zellen nicht konstant, sondern nimmt mit steigender Temperatur stark zu. Statt $\frac{dv}{d\vartheta}$ ist oft $\frac{dv}{v}$ konstant, also log v eine lineare Funktion der Temperatur. Diesen "normalen" Einfluß der Temperatur finden wir beispielsweise für die Atmung der Chlorella (Abb. 4)



Vorbereitende oder fortführende Reaktion.

Fragen wir nach der Bedeutung der Blackmanschen Reaktion so hegen von vornherein zwei Moglichkeiten vor die Blackmansche Reaktion kann der photochemischen Reaktion vorangehen oder auf sie folgen, sie kann eine vorbereitende oder eine fortfuhrende Reaktion sein

Wir nehmen zunachst an¹, daß sie eine vorbereitende Reaktion ist, in der die Kohlensaure chemisch verandert, etwa verestert oder amidiert wird ("Akzeptortheorie") Dann sollte es moglich sein der Kohlensaure nahestehende Substanzen zu finden die in der bestrahlten Zelle unter Entwicklung von Sauerstoff gespalten werden

¹ Diese Zeitschr. 103, 206 1920

Zur Prüfung der Theorie bestrahlen wir Chlorella in kohlensaurefreier Salzlosung unter Zusatz von Kohlensaurederivaten, wie Kohlensäureestern. carbaminsauren Salzen, hochoxydierten Carbonsauren usw , und finden. daß immer reichlich Sauerstoff entwickelt wird Dieser Sauerstoff jedoch stammt, wie die nahere Untersuchung lehrt, nicht aus den zugesetzten Kohlensaurederivaten. sondern aus dem Nitrat und dem Wasser der Salzlosung

Die Nitratassimilation.

Bestrahlt man Chlorella in nitrathaltigen Salzlosungen, so wird der Stickstoff des Nitrats unter Entwicklung von molekularem Sauerstoff zu Ammoniak reduziert, nach der Bilanzgleichung

$$HNO_3 + H_2O = NH_3 + 2O_2$$

em Vorgang, der durch geeignete Maßnahmen so beschleunigt werden kann, daß seine Geschwindigkeit ein Mehrfaches von der Geschwindigkeit der Atmung betragt

Der Mechanismus dieses Vorganges ist ein anderer, als es nach der Bilanzgleichung scheint¹ Zunachst haben wir eine Dunkelreaktion, in der die Salpetersaure mit Kohlenstoff der Zellsubstanz unter Bildung von Kohlensaure reagiert, wobei sie selbst bis zur Stufe des Ammoniaks reduziert wird Es folgt bei Bestrahlung eine zweite Reaktion, in der der Kohlenstoff der Zellsubstanz unter Entwicklung von Sauerstoff regeneriert wird

$$\begin{split} \text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O} - 2\,\text{C} &= \text{NH}_3 + 2\,\text{CO}_2 \\ &= 2\,\text{C}_2 = 2\,\text{C}_2 + \text{O}_2 \\ \hline \text{HNO}_3 + \text{H}_2\text{O} &= \text{NH}_2 + \text{O}_2. \end{split}$$

So ist die Nitratassimilation mit einem Kreislauf des Kohlenstoffs verbunden, der über die Oxydationsstufe dei Kohlensaure immer zum Kohlenstoff zurückfuhrt, und kleine Mengen Kohlenstoff konnen beliebig große Mengen Nitrat zu Ammoniak reduzieren

Die Reaktion zwischen Nitrat und dem Kohlenstoff der Zellsubstanz — die wir durch Verdunkelung von der zweiten Reaktion trennen — wird durch Schwermetallreagenzien spezifisch gehemmt. In n/10000 Blausaure² oder n 10000 Schwefelwasserstoff³ ist eine Wirkung des Nitrats auf den Kohlenstoff der Zellsubstanz nicht mehr nachweisbar. Auch hier liegt also eine Schwermetallkatalyse vor. Das Metall — wahrscheinlich Eisen — übertragt den Sauerstoff des Nitrats auf den Kohlenstoff der Zellsubstanz

Diese Zeitschr 110, 66, 1920

² Ebendaselbst 110, 81, 1920

³ Negelein, E Ebendaselbst 165, 203 1925

Ein einfaches Modell¹ einer derartigen Übertragung von gebundenem Sauerstoff ist die Oxydation der Oxalsaure durch Jodsaure Oxalsaure und Jodsaure reagieren in reinen wasserigen Losungen nicht miteinander. Fugt man aber minimale Mengen Eisensalz hinzu, so wird die Oxalsaure zu Kohlensaure oxydiert, nach der Bilanzgleichung:

$$2~{\rm HJO_3} \pm 5~{\rm H_2C_2O_4} = 6~{\rm H_2O} + 10~{\rm CO_2} + {\rm J_2}$$

Diese Reaktion wird, wie die Reaktion zwischen Nitrat und dem Kohlenstoff der Zellsubstanz, durch minimale Mengen Blausäure gehemmt. Blausäure bindet das Eisen und stellt damit den Zustand der Reaktionslosigkeit her, wie er in reinen Jodsaure-Oxalsaurelösungen herrscht².

Willstätters Theorie.

Bei den Versuchen, einen photochemisch reaktionsfahigen Korper zu finden, der nicht Kohlensaure ist, wurde der Weg entdeckt, auf dem die grune Pflanzenzelle das zum Aufbau ihrer Substanz notwendige Ammoniak gewinnt. Aber auch dieser Weg fuhrt, wie sich gezeigt hat, über die Kohlensaure. So bleibt kein Versuch übrig, der zugunsten der Akzeptortheorie spricht. Wir wollen sie deshalb aufgeben und untersuchen, ob wir mit der Theorie, die Blackmansche Reaktion sei eine fortführende Reaktion, weiter kommen

Die Auffassung, daß die Blackmansche Reaktion eine fortfuhrende Reaktion ist, vertreten Willstatter und Stoll Nach Willstatters Theorie 3 wird in der photochemischen Reaktion das Hydrat der Kohlensaure in das isomere Formaldehydperoxyd umgelagert, in der Blackmanschen Reaktion des Formaldehydperoxyd in Formaldehyd und molekularen Sauerstoff gespalten

$$H_2CO_3 = CH_2O(O_2)$$
 (Photochemische Reaktion) $CH_2O(O_2) = CH_2O + O_2$ (Blackmansche Reaktion)

Die Blackmansche Reaktion ist hiernach vergleichbar mit der Spaltung von Wasserstoffperoxyd in Wasser und molekularen Sauerstoff der Katalysator der Blackmanschen Reaktion gehort zu den Katalasen"

Vergleich von Wasserstoffperoxydspaltung und Blackmanscher Reaktion.

Um Willstatters Theorie zu prüfen, bringen wir in Chlorella Wasser stoffperoxyd von dem die Alge kleine Konzentrationen ohne wesentliche Schädigung ertragt. Es zeigt sich 4. daß die Alge Wasserstoffper-

[·] Chem. Ber. 58, 1010. 1925 (Versuche von Shigert Toda)

² Zusatz beim Neudruck Dies ist unrichtig. Vgl Seite 235 dieses Buches

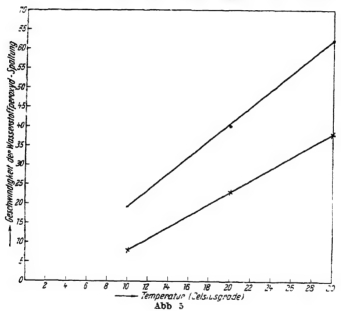
³ WILLSTATTER u Stoll: Untersuchungen über die Assimilation der Köhlensaure, S. 241 bis 246. Berlin 1908.

⁴ Diese Zeitschr 146, 486. 1924 (mit T UJESUGI)

oxyd in Wasser und Sauerstoff spaltet, wobei aus einer m/300-Wasserstoffperoxydlosung — in einer gegebenen Zeit und von einer gegebenen Algenmenge — im Dunkeln etwa ebensoviel Sauerstoff entwickelt wird, wie bei Bestrahlung in der Blackmanschen Reaktion Die peroxydspaltende Wirksamkeit der Alge reicht also aus, um die Geschwindigkeit der Blackmanschen Reaktion zu erklaren.

Weiterhin untersuchen wir, ob die Peroxydspaltung durch Chlorella dieselben besonderen Eigenschaften zeigt wie die BLACKMANsche Reaktion.

Zu den besonderen Eigenschaften der Blackmanschen Reaktion gehort, daß ihre Geschwindigkeit zwischen 10 und 30° eine lineare Funktion der Temperatur ist Nach Messungen von Muneo Yabusoe¹



wird die Wasserstoffperoxydspaltung durch die Temperatur nach demselben Gesetz beschleunigt. Auch hier finden wir, daß die Geschwindigkeit zwischen $10\,\mathrm{und}\ 30^{\circ}$ eine lineare Funktion der Temperatur ist (Abb. 5)

Eine zweite besondere Eigenschaft der Blackmanschen Reaktion ist ihre große Empfindlichkeit gegenuber Blausaure Ähnlich empfindlich gegenuber Blausäure ist die Wasserstoffperoxydspaltung, die durch 10⁻⁵ mol Blausäure deutlich gehemmt wird Die Hemmungen der Wasserstoffperoxydspaltung bei verschiedenen Blausaurekonzentrationen betragen² bei einer Blausaurekonzentration von

¹ Muneo Yabusoe Diese Zeitschr. 152, 498, 1924

² Diese Zeitschr. 146, 486. 1924 (mit T. UJESUGI)

101	n 0,5·10-5	Mole Liter	32°
,,	1,0 10-4	**	83 %
,,	$1.0 \cdot 10^{-3}$	••	930

Vergleicht man diese Zahlen mit den für die Blackmansche gefundenen Hemmungen, so erkennt man die große Übereinstimmung Die Übereinstimmung ist um so bemerkenswerter, als zwei andere Vorgange in Chlorella — die photochemische Reaktion und die Atmung — selbst durch n/100 Blausaure nicht gehemmt werden.

Eine dritte besondere Eigenschaft der Blackmanschen Reaktion ist ihre Empfindlichkeit gegen Narkotica Ähnlich empfindlich gegen Narkotica ist die Wasserstoffperoxydspaltung. Dies zeigt Tabelle 3, in der die wirksamen Konzentrationen der Urethanreihe verzeichnet sind Die Wasserstoffperoxydspaltung in Chlorella ist gegen Narkotica erheblich empfindlicher als die Atmung. und ungefahr ebenso empfindlich wie die Blackmansche Reaktion

Tabelle 3.

Narkotikum	Hemmung der Atmung um 50%	Hemmung der Blackmanschen Reaktion um 50°6	Hemmung der H ₂ O ₂ - Zusetzung um 50° ₀		
	Millimole Liter	Millimole Liter	'Millimole Liter		
Methylurethan Äthylurethan	1200 780	660 225	440 135		
Propylurethan	100	73	80		
Buthylurethan (180)	43	26	27		
Amylurethan (180)	32	12	9		
Phenylurethan	6	0.5	v niger als 1,5		

Der Vergleich von Blackmanscher Reaktion und Wasserstoffperoxydspaltung spricht durchaus zugunsten von Willstatters Theorie Nehmen wir diese Theorie als die zuizeit wahrscheinlichste an so wird auch die Rolle, die das Schwermetall in dem Assimilationsprozeß spielt verstandlich und zurückfuhrbar auf Vorgange die sich außerhalb der Zelle abspielen. Denn seit Thénard und Berzelits ist bekannt daß Oxyde der schweren Metalle Wasserstoffperoxyd in Wasser und Sauerstoff katalytisch spalten.

Assimilationsproblem

Trotz der in dieser Ubersicht mitgeteilten Versuche und Eigebnisse ist und bleibt der Assimilationsvorgang problematisch, weil es nicht gelingt, Kohlensaure außerhalb der lebenden Zelle zu assimilieren d. h. Kohlensaure mit den Wellenlangen des sichtbaren Spektrums außerhalb der Zelle zu spalten. Dies beweist, daß uns wesentliche Bedingungen, an die der Lebensvorgang gebunden ist, noch verborgen sind

Über die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensäurezersetzung in lebenden Zellen.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.

(Eingegangen am 16. Oktober 1919)

Mit 11 Abbildungen.

Nach den bisherigen Erfahrungen¹ ist die Fahigkeit der Pflanzenzelle, Kohlensaure photochemisch zu zersetzen, an die Intaktheit des Chlorophyllkorns gebunden "Sobald die Struktur des Chlorophyllkorns uberall zerstort ist...., hort die Moglichkeit der Sauerstoffproduktion sofort und defimtiv auf" (Th. W. Engelmann²) Es entsteht so die Frage, welche Faktoren die photochemische Zersetzlichkeit der Kohlensaure in dem intakten Chlorophyllkorn bedingen

Um der Losung dieser Frage naher zu kommen, wurden die im folgenden beschriebenen Versuche unternommen, die in ihrer Anlage eine Fortsetzung von Untersuchungen Blackmans³ und Willstaetters¹ bilden.

Gegenuber truheren Arbeiten wurde, wie ich glaube, die Technik der Versuche vereinfacht, sowohl durch die Wahl des Versuchsobjektes — einer kleinen, isoliert wachsenden Grunalge —, als auch durch Anwendung von Meßmethoden, die durch Umbildung der Haldane-Barcroftschen⁴ Methode der Blutgasanalyse entstanden

In der vorliegenden ersten Mitteilung beschranke ich mich nach Moglichkeit auf die Beschreibung von Methoden und Tatsachen, spater soll dann auf den Zusammenhang der Tatsachen vom physikalisch-

¹ WILLSTAETTER u. STOLL. Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Berlin 1918.

² Botan. Zeitg. 39, 441. 1881

³ Zusammenfassung in "Optima and Limiting Factors". Annals of Botany 19, 281. 1905

⁴ Barcroft, J.: Ergebnisse der Physiologie 7, 690, 1908.

O. Warburg Geschwindigkeit der photochemischen CO2-Zersetzung. 309

chemischen Standpunkt aus, d h. auf die Kinetik der Kohlensaureassimilation, naher eingegangen werden

Die Wiedergabe der Versuche zerfallt in folgende Abschnitte.

- I. Zuchtung und Eigenschaften der Alge
- II. Meßmethoden: Die Lichtquelle. Prinzip der Messungen. Ausführung der Messungen. Die rotierenden Sektorscheiben
- III Einfluß der Kohlensaurekonzentration.
- IV. Einfluß der Beleuchtungsstarke
 - V Einfluß der Temperatur
- VI Einfluß intermittierender Beleuchtung
- VII Einfluß permeierender Substanzen. Allgemeines Versuche mit Blausaure. Versuche mit Phenylurethan

I. Züchtung und Eigenschaften der Alge.

Fur die Wahl des Organismus waren schnelles Wachstum, Unbeweglichkeit und einfacher Entwicklungszyklus maßgebend. Nach einigen Vorversuchen blieb ich bei einer runden, unbeweglichen, im Durchmesser $3-6~\mu$ messenden grunen Alge, die sich ohne Bildung großerer Verbande oder beweglicher Sporen durch sukzessive Zweiteilung vermehrte, ahnlich der in der Literatur¹ als "Chlorella" beschriebenen Grunalge

Wenn die Zelle auch durchweg grun erscheint, so ist doch anzunehmen, daß sie ein abgegrenztes Chlorophyllkorn¹ besitzt, das in Form einer fast geschlossenen Hohlkugel den farblosen Zelleib umgibt

Die Alge wachst gut bei kunstlicher Beleuchtung, sowohl auf Agai als auch in rein anorganischen Salzlosungen. Seit 10 Monaten zuchte ich sie in Knopscher Losung unter Beleuchtung mit einer Metalltädenlampe, ohne daß bis jetzt Degenerationserscheinungen aufgetreten waren.

Nach einer Vorschrift von Tollens² hielt ich mit folgende Stammflussigkeiten vorratig

1 100 g Calciumnitrat 2 25 g Kaliumphosphat (primar) 25 g Kaliumnitrat 1000 ccm Wasser 15 g Natriumchlorid

1000 ccm Wasser

3 50 g Magnesiumsultat 1000 ccm Wasser

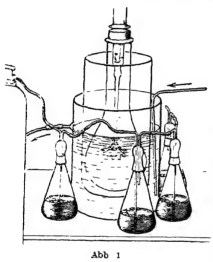
und gab je 10 ccm zu 1000 ccm Wasser, das aus Glas in Glas destilheit war Zur Kultur wurden 2 ccm einer 0.3proz Ferrosulfatlosung pro

OLTMANNS, Morphologie und Biologie der Algen I, 1904, S 183
 KÜSTER: Kultur der Mikroorganismen 1913, S 17

Liter zugesetzt, wahrend zur Messung der As $_{\rm 1}$ n
ulation Knorsche Losungen ohne Eisenzusatz verwendet wurden

Als Aussaat diente eine nach Kochs Plattenverfahren gewonnene Einzelkultur, die zunachst steril weitergezuchtet wurde Spater war steriles Arbeiten nicht mehr erforderlich, da in den anorganischen Nahrflüssigkeiten, bei den hohen Beleuchtungsstarken und relativ großen Aussaaten weder Bakterien noch andere Algen aufkamen.

Die Lichtquelle, eine ½-Watt-Metallfadenlampe von 300 Watt Stromverbrauch, war in einem von fließendem Kühlwasser umgebenen Becherglas aufgehangt und brannte Tag und Nacht Ein langsamer Luftstrom, dem 4 Volumenteile Kohlensaure beigemengt waren, perlte



dauernd durch die Kulturkolben und verhinderte die Sedimentierung der Zellen (Abb 1)

Bei einer mittleren Temperatur von 180 stieg die Zellenzahl im Laufe einiger Tage auf ein Mehrfaches der Aussaat, wobei die anfangs hellgrune Kulturflussigkeit allmahlich schwarzgrun wurde Genauere Angaben uber die Geschwindigkeit der Vermehrung haben wenig Interesse, sie andert sich in komplizierter Weise mit der Zeit, indem mit fortschreitender Vermehrung innere Faktoren gegen außere Bedingungen wie Beleuchtungsstarke, Suspensionsdichte und Form der Kultur-

kolben zurucktreten Die Vermehrung hort auf, wenn Gleichgewicht zwischen Assimilation und Atmung herrscht

Beziehen wir den Gaswechsel nach dem Vorgang von Th Saussure¹ euf das Volumen des lebenden Organismus, so zersetzte die Alge unter gunstigsten Bedingungen bei 25° in etwa 2 Minuten ein ihrem Eigenvolumen gleiches Volumen an Kohlensauregas (0°, 760 mm); im Dunkeln schied sie unter sonst gleichen Bedingungen ¹/₂₀ bis ¹/₃₀ dieses Volumens an Atmungskohlensaure aus Assimilationsvermogen und Atmung stiegen bei Belichtung in Nahrlosungen langsam an, entsprechend der Zunahme an Zellsubstanz

Das Assimilationsvermogen der Alge anderte sich zunachst nicht, wenn sie aus der Kulturflussigkeit in destilliertes Wasser gebracht wurde

¹ Chemische Untersuchungen über die Vegetation in Ostwalds Klassik. d. Naturwissensch. (Leipzig 1890)

oder in nicht zu konzentrierte Losungen von freien Alkalien, Mineralsauren, Alkali-, Erdalkali- oder Schwermetallsalzen, von Zuckern oder Aminosauren Erst im Laufe von Stunden oder Tagen trat in diesen Losungen eine Schadigung ein, die an dem allmahlichen Sinken des Assimilationsvermogens verfolgt werden konnte. Die Alge ist somit, ahnlich den Kokken unter den Bakterien, ein typischer Vertreter der Zellen mit unempfindlicher Grenzschicht

Die Zeit, nach der sich die Schadigungen bemerkbar machen, wurde außerordentlich herabgesetzt durch kleine Mengen oberflächenaktiver Substanzen So blieb die Alge in einer reinen Carbonat-Bicarbonatlosung, deren OH-Ionenkonzentration 10^{-4} ,8, betrug, tagelang intakt und von unverandertem Assimilationsvermögen, es genugte aber die Zugabe eines Krystalls des fast unlöslichen und in Knorscher Flüssigkeit unschadlichen n-Dodecylalkohols, um die Zelle bei $25\,^{\circ}$ fast sofort zu vergiften Das Assimilationsvermögen erlosch dann innerhalb weniger Minuten, und bei Belichtung wurde kein Sauerstoff ausgeschieden, sondern mehr Sauerstoff verbraucht als im Dunkeln Das Auftreten dieser "Photooxydation" war stets ein sicheres Zeichen der definitiven Zerstorung.

Wurde auch in den genannten Salzlosungen vieltach lange Zeit keine Schadigung bemerkbar, so unterblieb doch bald, wenn unentbehrliche Baustoffe fehlten, die Vermehrung und damit der für messende Versuche sehr storende Anstieg der Assimilation mit der Zeit Diese Beobachtung wurde für die Methodik ausgenutzt und die Alge für langerdauernde quantitätive Versuche nicht in Knopscher Losung, sondern in einseitig zusammengesetzten Salzlosungen suspendiert Als besonders geeignet erwiesen sich Gemische von Carbonat- und Bicarbonatlosungen, die gleichzeitig als Kohlensaurequellen dienten

Bemerkenswert was die große Resistenz gegen medinge Temperaturen Suspensionen in Knopscher Losung konnten wochenlang bei — 5° aufbewahrt werden, ohne daß sich das Assimilationsvermogen anderte stundenlange Kuhlung in flussiger Luft und darauftolgendes schnelles Auftauen brachte das Assimilationsvermogen nicht zum Verschwinden Allerdings sank in einigen Fallen die Assimilationsleistung nach Vorbehandlung mit flussiger Luft, stieg aber allmahlich wieder auf ihre normale Hohe, ein Phanomen, das wohl zu denen von Ewart als "Assimilatory inhibition" beschriebenen gehort

Vermutlich verdankt die Alge ihre Resistenz gegen tiefe Temperaturen der besonderen Lage ihres Chlorophyllkorns, das an die starre Zellulosehaut grenzt und bei einer plotzlichen Dehnung, wie sie beim Ge-

¹ The Journal of the Linnean Society, Botany, 31, 364 1895 bis 1897

frieren eintritt, vor Zerreißung geschutzter ist als frei in der Zelle hegende Chlorophyllkörner Algen mit freiliegenden Chlorophyllkörnern, wie Euglena viridis, bußten beim Gefrieren ihr Assimilationsvermogen völlig ein; die Chlorophyllkörner wurden hierbei breiter und zeigten deutliche Veranderungen ihrer Struktur.

II. Meßmethoden.

Die Lichtquelle.

Als Lichtquelle benutzte ich nach dem Vorgang Willstaetters¹ Metallfadenlampen, und zwar meist $^1/_2$ -Watt-Metallfadenlampen der Allgemeinen Elektrizitatsgesellschaft; sie wurden mit Gleichstrom (220 Volt) betrieben und brannten stets bei maximaler Belastung, auf die sich alle Angaben des Energieverbrauchs beziehen

Nach Bestimmungen, die in der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt mit einer meiner Versuchslampen ausgeführt wurden, anderte sich die Lichtstarke um 8%, wenn die Spannung von 220 auf 225 Volt stieg oder von 220 auf 215 Volt sank. Während der Assimilationsversuche konnte die Spannung mittels eines Regulierwiderstandes leicht innerhalb 2 Volt konstant gehalten werden, so daß die Schwankungen der Lichtintensität während eines Versuchs nicht mehr als 3% betrugen Neue Lampen, deren Lichtstarken sich anfangs bei konstanter Spannung erheblich andern, wurden stets vor ihrer Verwendung einige Stunden gebrannt

Wie WILLSTAETTER¹ hervorhebt, erzielt man mit den im Handel befindlichen Lampen von 1500 Watt Stromverbrauch bei Annaherung auf etwa 15 cm an die zu beleuchtende Flache Beleuchtungsstarken, die, photometrisch gemessen, die Helligkeit in direktem Sonnenlicht übertreffen. Auch die (bolometrisch gemessene) Energie der sichtbaren Strahlung, die unter gleichen Bedingungen auf 1 qcm beleuchteter Flache auffallt, ist großer als in direktem Sonnenlicht²

Prinzip der Messungen.

Bei der Assimilation der Kohlensäure entsteht aus einem Volumen Kohlensaure ein Volumen Sauerstoff³. Schließt man grune Zellen mit kohlensaurehaltiger Luft in einem Gefaß ab und belichtet, so bleibt

¹ WILLSTAETTER l. c Berlin 1918, S 68.

² Nach Lux: Zeitschr. f. Beleuchtungswesen 20, H 2 u. 3. 1914, betragt die Ausbeute an sichtbarer Strahlung in cal für die ¹2-Wattlampe 5% des Gesamtenergieverbrauchs.

WILLSTAETTER: l. c 315ff

also im allgemeinen der Druck unverandert. Eine Druckanderung tritt jedoch auf, wenn

entweder das Flüssigkeitsvolumen gegen den Gasraum nicht klein ist, wobei dann die Differenz der Absorptionskoeffizienten der umgewandelten Gase wirksam wird,

oder die Kohlensaure einer in der Flüssigkeit gelosten chemischen Verbindung entnommen wird.

Auf beide Prinzipien lassen sich einfache Methoden zur Messung der Assimilation grunden

Erstes Prinzip.

Wir denken uns ein luftdicht verschlossenes Gefaß zum Teil mit einer wasserigen Suspension gruner Zellen, zum Teil mit einem Gemisch von Sauerstoff- und Kohlensauregas gefullt und bei konstanter Temperatur so lange geschuttelt, bis Gleichgewicht zwischen dem Gasraum und der Flussigkeit eingetreten ist Es sei

 v_{α} das Volumen des Gasraumes in ccm,

v_F das Volumen der Flüssigkeit in ccm,

P der Partialdruck des Sauerstoffs in mm Hg.

P1 der Partialdruck der Kohlensaure in mm Hg,

T die Temperatur in absoluter Zahlung,

der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs fur Wasser bei der Temperatur T.

 α_1 der Absorption-koeffizient der Kohlensaure für Wasser bei der Temperatur T.

Dann erhalt

der Gasraum
$$\frac{Pv_G}{760} > \frac{273}{T}$$
 cem Sauerstoff 0" 760 mm

$$\frac{P_1 v_{tt}}{760} \cdot \frac{273}{T}$$
 ccm Kohlensaure . 0" 750 mm

die Flussigkeit $\frac{P\iota_F\iota}{760}$ ccm Sauerstoff .

$$\frac{P_1 v_F \ell_1}{760}$$
 ccm Kohlensaure 0^0 , 750 mm

Bei der Belichtung sollen sich i eem Kohlensaure in i eem Sauerstoff umwandeln, wobei der Partialdruck des Sauerstoffs von P auf psteige, der Partialdruck der Kohlensauie von P_1 auf p_1 sinke Nach der Belichtung enthalt

die Flüssigkeit $\frac{pv_Fu}{760}$ com Sauerstoff $(0^0, 760 \text{ mm})$

$$\frac{p_1 v_F \alpha_1}{760}$$
 ccm Kohlensaure (0°, 760 mm)

Bezeichnen wir die Änderung des Gesamtdrucks in mm Hg mit H, so ist

$$\begin{split} H &= (p - P) - (P_1 - p_1) \\ \lambda &= \frac{p - P}{760} \left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha \right) \\ x &= \frac{P_1 - p_1}{760} \left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha_1 \right) \end{split}$$

Nach Elimination von P, P_1 , p und p_1

$$a = H \left[\frac{\left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha\right) \left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha_1\right)}{760 v_F (\alpha_1 - \alpha)} \right]$$
 (1)

r, die zersetzte Kohlensauremenge, ist also proportional H, der Änderung des Gesamtdrucks, und unabhangig von den Anfangspartialdrucken an Sauerstoff und Kohlensaure

Die Druckanderung wurde an einem Manometer abgelesen, dessen Sperrflussigkeit die von Brodie¹ angegebene wasserige Lösung war, von der 10000 mm = 760 mm Hg Das Volumen v_M der Manometercapillare bis zum Meniskus der Sperrflussigkeit war gegen v_G nicht zu vernachlassigen, die Druckanderung in dem Gefaß ergab sich aus der am Manometer beobachteten Druckanderung durch Multiplikation

mit $\frac{v_G + v_M}{v_M}$, unter der Voraussetzung, daß sich die Gase der Capillare an dem Gasaustausch nicht beteiligten Bezeichnen wir mit h die beobachtete Druckanderung in Millimetern Brodiescher Flussigkeit, mit x_1 die zersetzten Kohlensauremengen in Kubikmillimetern, so folgt aus (1)

$$a_{1} = h \left[\frac{v_{G} + v_{M}}{v_{G}} \left(v_{G} \frac{273}{T} + v_{F} \alpha \right) \left(v_{G} \frac{273}{T} + v_{F} \alpha_{1} \right) \right]. \tag{2}$$

Der in der eckigen Klammer stehende Ausdruck ist für bestimmte Abmessungen und eine bestimmte Temperatur eine Konstante; er wird

¹ Barcroft, I: Ergebn d Physiol. 7, 775. 1908

fur jedes Gefaß einmalig berechnet und ergibt die zersetzte Kohlensauremenge in Kubikmillimetern für eine Druckanderung von 1 mm

Betrug der Rauminhalt des Gefaßes 15 ccm, das Volumen der eingefullten Flussigkeit 10 ccm, das Volumen der Manometercapillare bis zur Sperrflussigkeit 1,2 ccm, so war die Konstante fur $25^{\circ} = 1$ Dies waren ungefahr die Abmessungen bei der Ausfuhrung der Versuche, so daß also 1 mm Druckanderung die Zersetzung von 1 cmm Kohlensaure anzeigte.

Wahrend der Assimilation nimmt die Kohlensaurekonzentration in dem abgeschlossenen Gefaß ab. Diese Abnahme dart nicht so weit gehen, daß sie die Geschwindigkeit der Assimilation beeinflußt. Sattigte man mit 4 Volumprozent Kohlensaure bei dem Gesamtdruck von einer Atmosphare, so enthielt das Gefaß einen Kohlensaurevorrat von 490 cmm Kohlensaure, erst wenn die Druckanderung etwa 490 n.m betrug, war also der Kohlensaurevorrat eischopft. Wurde der Versuch abgebrochen, wenn die Druckanderung nicht mehr als 200 n.m betrug, so war man sicher, daß die Abnahme der Kohlensaurekonzentration die Assimilationsgeschwindigkeit nicht merklich (vgl. Abschnitt III) verminderte

Voraussetzung der Methode ist, daß chemische Bindungen der Gase, wie die von Willstaetter¹ entdeckte Addition der Kohlensaure an die Blattsubstanz, gegen den Umsatz in der Assimilation zu vernachlassigen sind. Bei den außerordentlich kleinen Mengen an Zellsubstanz, die verwendet wurden — 1 bis 2 mg Substanz auf 10 ccm Flussigkeit - konnte diese Voraussetzung stets als erfullt betrachtet werden

Zweites Prinzip.

Aus den beiden Gleichungen für die elektrolytische Dissoziation der Kohlensaure

$$\frac{\text{CO}_{3}}{\text{CO}_{3}} = k_{1}^{2*}$$
 $\frac{\text{HCO}_{3}^{--}}{\text{H}^{-} \cdot \text{CO}_{3}^{3--}} = k$

ergibt sich durch Division

$$\frac{(HCO_3^-)^2}{CO_3^{--} \times CO_2} = \frac{k}{k_{II}} = K$$

¹ l c. S 172 und 226ff.

H2CO 2* $k_I=$ der wahren Dissoziationskonstante der Kohlensäure Vel THIEL U. STROHECKER: Ber. d d. Chem Ges 47, 945 1914

Kennen wir in Mischungen von Bicarbonat- und Carbonatlosungen die Werte für $\mathrm{HCO_3}^-$ und $\mathrm{CO_3}^-$, so laßt sich, wenn K bekannt ist, die $\mathrm{CO_2}$ -Konzentration in jedem Fall berechnen.

Bezeichnen wir mit NaHCO $_3$ die Gesamtkonzentration des zugesetzten Bicarbonats, mit Na $_2$ CO $_3$ die Gesamtkonzentration des zugesetzten Carbonats, beide in Molen pro Liter, mit α den Dissoziationsgrad des

Bicarbonats $\left(\frac{\text{HCO}_3^-}{\text{NaHCO}_3}\right)$, mit β den Dissoziationsgrad des Carbonats $\left(\frac{\text{CO}_3^{--}}{\text{Na-CO}_2}\right)$, so ergibt sich aus (3)

$$\frac{\alpha^2 (\text{Na} \frac{\text{HCO}_3)^2}{\text{Na}_2 \text{CO}_3 \times \text{CO}_2} = K}{(\text{Na} \frac{\text{HCO}_3)^2}{\text{Na}_3 \text{CO}_3 \times \text{CO}_2} = K \frac{\beta}{\alpha^2} = K'.}$$
(4)

Diese Gleichung wurde fur nicht zu verdunnte Losungen, in denen die Hydrolyse zu vernachlassigen ist, von Mc Coy¹, Auerbach und Pick² und Seyler und Lloyd³ verifiziert.

K' ist konstant, wenn der Gesamt-Na-Gehalt konstant gehalten wird, varueren wir den Gesamtgehalt an Na, so andert sich $\frac{\beta}{\alpha_2}$, und damit auch K'

Bezeichnen wir mit c den Gesamtgehalt an Na in Milhaquivalenten pro Liter, so gilt für das Gebiet zwischen c=100 und c=1000 bei $25^{\,0}$ die empirische Formel

$$K' = 8739 - 1671 \log c \tag{5}$$

Zur Berechnung der Kohlensaurekonzentration für andere Temperaturen als 25° liegen keine Bestimmungen von K' vor doch laßt sich die Änderung von K' mit der Temperatur aus der Warmetonung des Bicarbonatzerfalls, die allerdings sehr ungenau bekannt ist, ungefahr berechnen Beim Zerfall von 2 Mol NaHCO₃ (gelost) in 1 Mol CO₂ (gelost) und 1 Mol Na₂CO₃ (gelost) werden 2028 cal absorbiert⁴ Unter

¹ Amer Chem. Journ. 29, 437, 1903.

² Arbeiten aus d. Gesundheitsamt 38, 274, 1911

Journ. Chem. Soc. London 111, 138 1917

⁴ LANDOLT-BÖRNSTEIN: Tabellen, S. 874–1912. Den Hinweis verdanke ich der Freundlichkeit des Herrn Prof. F. Auerbach

der Annahme, daß sich die Dissoziationsgrade der Salze mit der Temperatur nicht merklich andern, ergibt sich fur die absolute TemperaturT

$$\log K'_{(T)} = \frac{\left(\frac{2028}{2 \times T} - \frac{2028}{2 \times 298}\right) + 2, \ 3 \log K'_{(298)}}{2.3} \tag{6}$$

In Tabelle 1 sind fur 11 verschiedene Carbonatgemische und 3 verschiedene Temperaturen die Kohlensaurekonzentrationen nach den Gleichungen 4, 5 und 6 berechnet. Wird eine spatere genauere Bestimmung von K' auch Korrektionen der absoluten Werte von c_{CO_2} erforderlich machen, so durften doch die relativen Werte von c_{CO_2} innerhalb einer Reihe auf etwa 10% genau sein

Tabelle 1

les shes	Zusamme des Ger	ensetzung misches	le Na I	Fur 50			Fur 10°		Fur 250	
Nr. des Gemisches	$ m ccm^{\ 1}/_{10}$ $ m molar$ $ m Na_2CO_3$	ccm ¹ / ₁₀ molar NaHCO ₃	Millimole pro 1	K' Mole CO ₂ pro l		K′	Mole CO	K'	Mole	_
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10	85 80 75 70 60 50 35 25 15	15 20 25 30 40 50 65 75 85	185 180 175 170 160 150 135 125 115	6400 6400 6400 6400 6500 6500 6700 6800 6800	0,41 × 10 ⁻⁶ 0,78 10 ⁻⁶ 1,3 10 ⁻⁶ 2,0 10 ⁻⁶ 4,1 10 ⁻⁶ 7,7 10 ⁻⁶ 18 × 10 ⁻⁶ 33 10 ⁻⁶ 71 10 ⁻⁶ 120 10 ⁻⁶	6000 6000 6000 6100 6100 6200 6200 6300 6300	0.44 10- 0.83 10- 1.4 10- 2.1 10- 4.4 10- 8.2 10- 36 10- 76 10- 129 10	5000 5000 5000 5100 5100 5200 5300	1.0 1.7 2.6 5.3 9.8 23 43 91	10-6 10-6 10-6 10-6 10-6 10-6 10-7 10-6

Bringt man die grune Alge aus ihrer Nahrlosung in deraitige Carbonat-Bicarbonatgemische, so tritt zunach-t keine Schadigung ein die Zeit, bis die ersten Anzeichen einer Schadigung bemeikbar werden ist für die verschiedenen Gemische verschieden, und um so kurzer, je hoher die OH-Ionenkonzentration Gemisch 9 mit einer OH-Ionenkonzentration von 10^{-4,8} laßt die Zellen bei tagelanger Einwukung intakt Gemisch 1 - das Gemisch hochster OH-Ionenkonzentration - schadigt bei 25 0 schon bei 5- bis 6 stundiger Einwirkung, bei 10 0 sehr viel langsamer Im allgemeinen wurde mit Gemisch 9 gearbeitet, mit den Gemischen 1-8 nur zur Losung einer besonderen Fragestellung, wobei die Versuchszeiten einige Stunden nicht überschritten

Belichtet man die Alge in den Carbonatgemischen, so wird durch Zersetzung der Kohlensaure das Gleichgewicht gestört, es zerfallt neues

Bicarbonat in Carbonat und Kohlensaure, und die Konzentrationen der Salze - somit auch die Konzentration der Kohlensaure - ändern sich Ist der Kohlensaureverbrauch jedoch klein gegen die Menge der Salze, so fallt die Anderung der Konzentrationen nicht ins Gewicht und die Carbonatgemische spielen die Rolle von Puffergemischen im Sinne von L. J. Henderson¹ und Sorensen².

Die "Resistenz" des am meisten benutzten Puffergemisches, des Gemisches 9, soll als Beispiel berechnet werden Für dieses Gemisch ıst bei 250

$$\begin{array}{lllll} c_{\rm NaHCO_5} = 0{,}085 \ \, {\rm Mole~pro~Liter} \\ c_{\rm Na_2CO_3} = 0{,}015 & ., & ,, & ,, & ,, \\ c_{\rm CO_2} & = 91 \times 10^{-6} \ \, {\rm Mole~pro~Liter} \\ K' & = 5{,}3 \times 10^3 & ,, & ,, & ,, & ,, & ,, \end{array}$$

Entziehen wir 10 ccm des Gemisches 0,2 ccm Kohlensaure, so nehmen wir pro Liter 0.9×10^{-3} Mole Kohlensaure heraus, wobei die gleiche Zahl an Na₂CO₃ Molekulen entsteht, die doppelte Zahl an NaHCO₃ Molekulen verschwindet Aus Gleichung 4 berechnet sich

$$c_{\text{CO}_2} = \frac{(0.085 - 1.8 \times 10^{-3})^2}{(0.015 + 0.9 \times 10^{-3}) \times 5.3 \times 10^3} = 82 \times 10^{-6}.$$

 $c_{\rm CO2}$ sinkt also von 91 imes 10⁻⁶ auf 82 imes 10⁻⁶ oder um ca 10%

Berechnung der Assimilation.

Wir denken uns ein abgeschlossenes Gefaß zum Teil mit einem algenhaltigen Carbonatgemisch, zum Teil mit Luft gefullt Bei Belichtung sollen r cmm Kohlensaure in r cmm Sauerstoff umgewandelt werden

Bezeichnen wir mit

 r_G das Volumen des Gasraumes in cem,

 v_F das Volumen der Flüssigkeit in ccm,

u³ den Absorptionskoeffizienten des Sauerstotts bei der Temperatur T.

T die Temperatur in absoluter Zahlung,

P den Partialdruck des Sauerstoffs vor der

Belichtung,

p den Partialdruck des Sauerstoffs nach der Belichtung

Belichtung,

p den Partialdruck des Sauerstoffs nach der Flussigkeit Belichtung

¹ Ergebnisse der Physiologie 8, 254, 1909.

² Ergebnisse der Physiologie 12, 393, 1912

 $^{^3}$ Fur α ist ohne merklichen Fehler stets der Absorptionskoeffizient in Wasser zu setzen. Über die Abweichungen vgl. Geffken, Zeitschr f physikal. Chem. 49, 257. 1904.

so ist

$$x = p - P \begin{bmatrix} v_G \frac{273}{T} - v_F \alpha \\ 10 \end{bmatrix},$$

oder, wenn (p - P) = h gesetzt wird

$$x = h \left[\frac{v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha}{10} \right]. \tag{7}$$

v ist also proportional h und unabhängig vom Anfangs-Partialdruck des Sauerstoffs.

Der eingeklammerte Ausdruck ist fur bestimmte Abmessungen und eine bestimmte Temperatur eine Konstante, er wird für jedes Gefaß einmalig berechnet und ergibt die entwickelte Sauerstoffmenge ın cmm für eine Änderung des Sauerstoffpartialdrucks von 1 mm

Die beobachtete Druckanderung war ohne merklichen Fehler gleich h, der Anderung des Sauerstoffpartialdrucks, zu setzen, indem die Anderung des Kohlensaurepartialdrucks nicht ins Gewicht fiel Wurde $v_{\rm G}=5,~v_{\rm F}=10$ gemacht, so ergab sich fur die Konstante bei $25^{\,0}$ der Wert von 0,5, das heißt wenn 0,5 cmm Kohlensaure zersetzt wurden anderte sich der Sauerstoffpartialdruck um 1 mm, oder um 400 mm wenn 200 cmm Kohlensaure zersetzt wurden Der Kohlensaurepartialdruck des Carbonatgemisches 9 ist bei 25° = 0,27 10-2 Atmosphalen oder = 27 mm unserer Manometerflussigkeit, er anderte sich nach der gegebenen Berechnung um 10% oder 3 mm, wenn aus 10 ccm des Gemischs 200 cmm Kohlensaure fortgenommen wurden. Die Anderung des Kohlensaurepartialdrucks betragt also weniger als 1% von der Anderung des Gesamtdrucks, ist mithin zu vernachlassigen. Noch gunstiger liegen die Verhaltnisse für die resistenteren Carbonatgemische mittlerer Zusammensetzung

Was den Einfluß auf die Geschwindigkeit der Assimilation betrifft so fallt eine Anderung des Kohlensaurepartialdrucks um so mehr ins Gewicht (vgl. Abschnitt III), je medriger der Anfangsdruck ist. In allem Fallen ließen sich die Versuche so anordnen, daß der Kohlen-aureverbrauch die Geschwindigkeit nicht merklich verminderte

Ausführung der Messungen.

Eine mehrtagige Kultur wurde aus den Kolben (Abb. 1) in ein Zentrufugierglas gespult und zunachst einige Minuten bei niedriger Tourenzahl zur Entfernung von Salzniederschlagen zentrifugiert. Die in dei uberstehenden Flussigkeit befindlichen Zellen wurden dann zweimal aut der Zentrifuge bei hoher Tourenzahl mit Knorscher Losung gewaschen, für Versuche mit Carbonatgemischen zuletzt mit ¹/₁₀ molar NaNO₃-Lösung, damit beim Eingießen in die Carbonatgemische keine Niederschläge entstanden.

Die geeignete Dichte der Suspensionen wurde zunachst durch Vorversuche bestimmt, war dies einmal geschehen, so wurden Standardsuspensionen von bekanntem Assimilationsvermögen im Eisschrank aufbewahrt und spaterhin frische Kulturen durch colorimetrischen Vergleich mit den Standardsuspensionen auf passende Verdunnungen gebracht Man sparte so die taglichen Vorversuche; selbstverstandlich aber durften Messungen nicht auf gleiche Farbungen bezogen werden, sondern nur auf gleiche Zellmengen ein- und derselben Suspension Jeder Versuch stellte, mit allen erforderlichen Kontrollen, ein in sich abgeschlossenes Ganze dar, die Kenntnis absoluter Werte war in keinem Fall erforderlich.

Die Assimilation wurde bestimmt als Differenz der Druckanderungen, die in einem belichteten und einem verdunkelten Gefaß auftraten¹. "Dunkel-" und "Hellgefaß" waren gleich groß und mit gleichen Mengen Zellsuspension beschickt, sie unterschieden sich voneinander nur dadurch, daß das eine eine Metallhulse zur Abblendung des Lichts trug. War die Atmung nicht klein im Vergleich zur Assimilation, so wurde sie vielfach nicht nur gleichzeitig mit der Assimilation, sondern auch vorher und nachher gemessen²

Alle Versuche wurden in Wasserthermostaten ausgeführt deren Temperatur auf $^{1}_{10}$ Grad konstant gehalten werden konnte Auch bei hochster Beleuchtungsstarke entstanden zwischen Thermostatenwasser und den Zellsuspensionen keine großeren Temperaturdifferenzen, als $^{1}_{10}$ Grad

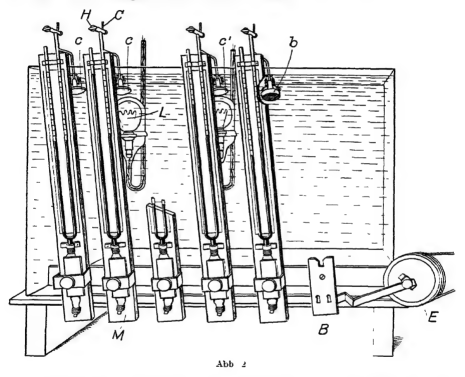
Die Fehler, die durch die Abmessung der Zellen entstanden, waren die Ablesungsfehler der Pipetten, der Fehler einer Druckmessung betrug etwa ½ mm. Weder diese Fehler, noch Unsicherheiten durch Schwankungen der Lichtstarke (vgl den Anfang dieses Abschnitts) kamen in Betracht gegen Schwankungen der Leistung infolge der Inkonstanz innerer Faktoren Im allgemeinen blieb die Leistung, wenn die Vermehrung verhindert wurde, unter konstanten außeren Bedingungen wahrend der Versuche innerhalb 5% konstant, doch wurden vereinzelt auch Schwankungen bis zu 20% beobachtet. Wenn irgend moglich,

¹ Dieses Verfahren ist nicht unter allen Umstanden richtig; in einer spateren Mitteilung wird gezeigt werden, daß der Atmungsprozeß in der belichteten Zelle ruckgangig gemücht wird, ehe sich Kohlensäure bildet.

² Vgl. hierzu Kreusler: Landwittsch Jahrbucher 14, 913 1885.

wurden deshalb am Schluß eines Versuches die Anfangsbedingungen wieder hergestellt, um festzustellen, wie wert die Leistung unter gleichen Bedingungen als konstant zu betrachten war.

Es folgt nunmehr die Beschreibung der einzelnen Anordnungen, die Verfahren zur Messung sowohl der Atmung, als auch der Assimilation sind und sich im Anschluß an fruher beschriebene Methoden entwickelt haben¹. Als Manometer benutzte ich die HALDANE-BARCROFTschen Blutgasmanometer², die sich wiederum, wie schon früher bei den Atmungsstudien, ausgezeichnet bewährt haben3.



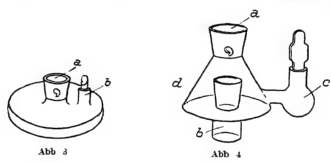
Anordnung I (Abb 2) Die Lichtquellen 1, Watt-Metallfadenlampen von 40 Watt Stromverbrauch, sind in wasserdichten Glasgehausen in das Wasser des Thermostaten versenkt ihr leuchtender Faden kann den Assimilationsgefaßen c' bis auf 4 cm genahert werden

¹ Siebeck In Abderhalden, Biochem Arbeitsmethoden 1915

² Barcroft, J: Ergebnisse der Physiologie 7, 699. 1908

³ Die Glasgefaße wurden von der Firma Hanff & Buest, Berlin, Luisenstraße. die ubrigen Geräte von den Mechanikern Schluder und Negelein, Berlin-Dahlem, Boltzmannstraße, hergestellt.

Der Rauminhalt der Assimilationsgefaße (Abb. 3) beträgt etwa 15 ccm. Zum Versuch werden sie mit je 10 ccm Zellsuspension beschickt und durch einen Glasschliff mit den Manometern verbunden Arbeitet man mit Knopscher Losung, so wird von C aus bei geoffnetem Hahn H (Abb. 2) Luft mit Zusatz von 4 Volumprozent Kohlensaure eingeleitet, arbeitet man mit Carbonatgemischen, so fallt die Gaseinleitung fort. Manometer und Gefaße werden darauf in den Thermostaten eingehangt und bei geöffneten Hahnen H 10 Minuten durch Bewegen der Exzenterscheibe E geschüttelt, bis Temperatur- und Druckgleichgewicht eingetreten ist. Dann unterbricht man das Schutteln, stellt die Sperrflüssigkeit der Manometer auf eine bestimmte Marke ein, schließt die Hähne H und entzundet die Lampen unter den "Hellgefaßen". Die "Dunkelgefaße" b tragen Metallkappen zum Schutze gegen seitliche Be-



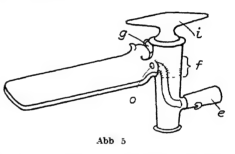
leuchtung. c ist ein "Leergefaß und dient als Thermobarometer Unter fortgesetztem Schütteln beobachtet man nunmehr die Druckanderungen, nachdem sie eine passende Hohe erreicht haben, unterbricht man das Schutteln, stellt die Sperrflussigkeit auf ihren Anfangsstand ein und erhalt so die Druckanderungen bei konstantem Volumen, die durch den Ausschlag des Thermobarometers auf die Anfangstemperatur und den Anfangsaußendruck korrigiert werden Die korrigierten Druckanderungen, mit den Gefaßkonstanten multipliziert (Gleichung (2) oder (7)) ergeben den Gaswechsel im Hellen und Dunkeln, die Differenz dieser Werte ist gleich der Assimilation.

Ein Vorzug der Anordnung ist die Moglichkeit, in kurzen Intervallen abzulesen und so den "Gang" der Prozesse zu beobachten; ein Nachteil, daß jedes einzelne Assimilationsgefaß durch eine gesonderte Lichtquelle beleuchtet wird Die Anordnung eignet sich im wesentlichen fur Beeinflussungsversuche bei hohen Beleuchtungsstarken, bei denen erhebliche Unterschiede in der Beleuchtung die Assimilationsleistung nicht andern

Anordnung II unterscheidet sich hinsichtlich der Apparatur von Anordnung I nur durch die Form der Assimilationsgefaße (Abb 4) Der Rauminhalt der Gefaße betragt etwa 15 ccm, die Zellsuspensionen, 1-2 ccm, werden auf den flachen Boden gebracht Der Tubus b dient zur Aufnahme von Absorptionsmitteln, aus dem Ansatz c konnen der Zellsuspension, ohne daß die Messung unterbrochen wird, Substanzen zugefügt werden.

Ist der Gasraum mit Luft, der Tubus b mit verdunnter Kalılauge gefullt, so wird der Gasraum frei von Kohlensaure gehalten und das Manometer zeigt nur Änderungen des Sauerstoffdrucks an; ist der Gasraum mit Kohlensaure und einem indifferenten Gas, wie Stickstoff oder Wasserstoff, gefüllt, der Einsatz b mit einer sauerstoffabsorbierenden Flüssigkeit, so wird der Gasraum frei von Sauerstoff gehalten und das Manometer zeigt nur Anderungen des Kohlensauredrucks an. Bedeckt man den Boden d des Gefaßes mit lebenden grunen Zellen und belichtet,

so wird im ersten Fall dem Gasraum um so viel weniger Sauerstoff entnommen, als im Assimilationsprozeßentsteht, die Druckanderung ist im Hellen geringer als im Dunkeln, ım zweiten Fall istdie Druckanderung im Dunkeln Null; bei Belichtung erscheint ein negativer Druck, entsprechend einem Verbrauch an Kohlensaure

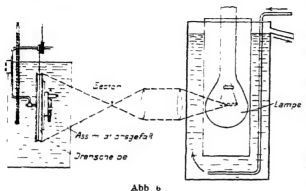


Die Anordnung diente zur Losung von Fragenstellungen, die im folgenden nicht berührt sind

Das Assimilationsgefaß (Abb 5), dessen Raum-Anordnung III inhalt etwa 15 ccm betragt, wird durch den Schlift ϵ mit dem Haldane-Barcroftschen Manometer verbunden, von dem Tubus g aus mit der Zellsuspension, meist 10 ccm, beschickt. Sattigung mit Gasen erfolgt indem man bei g ein bis auf den Boden des Gefaßes reichendes Glasrohrchen einfuhrt. Der bei F nicht eingefettete Hahn i ermoglicht es, das Assimilationsgefaß gasdicht zu verschließen und die Belichtung getrennt von dem Manometer vorzunehmen

In dem "Meßthermostaten" wird zunachst durch Schutteln Temperatur- und Druckgleichgewicht herbeigefuhrt Dann schließt man den Hahn i unter Wasser, trennt das Gefaß von dem Manometer und befestigt es auf einer sich langsam drehenden Scheibe in dem "Belichtungsthermostaten", einer Wanne aus Eisenblech, die einen durch eine Spiegelglasscheibe verschlossenen Ausschnitt tragt (Abb. 6)

Die Lichtquelle, eine 1/2-Watt-Metallfadenlampe, ist außerhalb des Belichtungsthermostaten aufgehangt, in den Versuchen mit den rotierenden Sektorscheiben schaltet man zwischen Lichtquelle und Assimilationsgefaß ein Kondensorsystem (Abb. 6), im ubrigen wird ohne Linsen gearbeitet. In den Versuchen mit variierenden Beleuchtungsstarken steht die Lichtquelle fest, der Belichtungsthermostat ist auf einer Schiene verschiebbar; das reflektierte Licht wird, wie in der Photometrie üb-

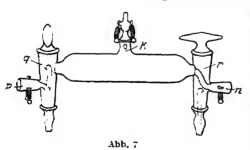


lich, durch geschwärzte Schirme von dem Assimilationsgefaß ferngehalten.

Nach einer passenden Zeit entfernt man
das Assimilationsgefaß
von der Drehscheibe,
verbindet mit dem Manometer, hangt in den
Meßthermostaten ein
und offnet, nachdem
Temperaturgleichge-

wicht eingetreten ist, den Hahn in Der hierbei auftretende Druck wird mittels eines Thermobarometers auf konstante Anfangsbedingungen reduziert. Die reduzierte Druckänderung, mit der Gefaßkonstante (Gleichung (2) oder (7)) multipliziert, ergibt den Gaswechsel, die Differenz des Gaswechsels im Hellen und Dunkeln die Assimilation

Die Anordnung ist von den beschriebenen die genaueste und hat sich im Lauf von über 1000 Messungen bewährt. Durch die Moglichkeit, die Belichtung getrennt von dem Manometer vorzunehmen, wird die Freiheit der Experimente außerordentlich erweitert, ohne daß sich irgendwelche Nachteile ergeben hatten Werden mehrere Assimilations-



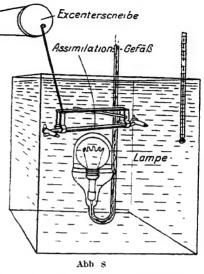
gefaße symmetrisch zur Lichtquelle auf der Drehscheibe betestigt, so sind die Beleuchtungsverhaltnisse für die verschiedenen Gefaße vollig gleich und der Einfluß variierender Beleuchtungsstarken auf verschieden behandelte Zellen kann in sehr genauer Weise ermittelt werden

Anordnung IV Der Rauminhalt des Assimilationsgefaßes (Abb 7) betragt $15-20\,\mathrm{ccm}$ Zum Versuch fullt man durch den Tubus einige Kubikzentimeter Zellsuspension ein, setzt bei p und w rechtwinklig gebogene Gaszu- und -ableitungsrohren an, versenkt das Ganze in einen Wasserthermostaten, leitet bei geoffneten Hahnen q und r unter stan-

digem Schutteln 10 Minuten eine Gasmischung bekannter Zusammensetzung durch schließt dann die Hahne und bringt das Gefaß in den Belichtungsthermostaten (Abb. 8).

Die Lichtquelle ist eine 1/1-Watt-Metallfadenlampe von 40 Watt Stromverbrauch, ihr leuchtender Faden kann bis auf etwa 4 cm dem Assimilationsgefaß genähert werden.

Während des Versuchs wird das Assimilationsgefäß durch die Exzenterscheibe geschuttelt. einer passenden Zeit nimmt man das Gefaß heraus, verbindet es mit einem **HALDANE**schenAnalysenapparat und ermittelt die Zusammensetzung des Gasinhalts in bekannter Weise. Auf den Hellversuch folgt der Dunkelversuch, aus der Differenz des Gaswechsels im Hellen und Dunkeln ergibt sich die Assimilation



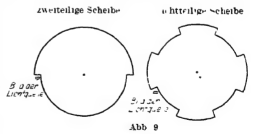
Die Anordnung ist umstandlicher als I, II und III und diente lediglich zur Kontrolle der Druckverfahren

Die rotierenden Sektorscheiben.

Zur periodischen Erhellung und Verdunkelung in kurzen Intervallen wurden zwischen Lichtquelle und Assimilation-gefaß rotierende Scheiben eingeschaltet, die mit einem oder mehreren Ausschnitten

versehen waren (Abb 9) Der Umfang der Ausschnitte war in allen Fallen gleich dem halben Scheibenumfang, so daß wahrend einer Umdrehung die Halfte des Lichts abgeschnitten wurde

Als Antrieb diente ein Gleichstrommotor DieTouren-



zahl wurde zwischen 2 und 2000 pro Minute varuiert und mittels eines Zahlers oder nach der Stimmgabelmethode gemessen Bezeichnen wir mit T die Tourenzahl der Scheibe pro Minute, mit S die Zahl der Scheibenausschnitte, so war die Dauer einer Verdunkelung oder Erhellung

$$t = \frac{60}{T \times 2S}$$
 Sekunden. (9)

Als Lichtquelle diente eine $^1/_2$ -Watt-Metallfadenlampe von 1500 Watt Stromverbrauch ihr leuchtender Draht wurde in der Ebene der vertikal stehenden Sektorscheibe so abgebildet, daß die Hohe des Bildes etwa 1,2 cm betrug

Rotiert die Scheibe, so liegen zwischen den Perioden volliger Erhellung und Verdunkelung Übergangsperioden zunehmender und abnehmender Helligkeit, diese mussen nach Moglichkeit verkleinert werden und fallen um so weniger ins Gewicht, je kleiner das Lichtquellenbild im Vergleich zu dem Umfang eines Scheibenausschnittes. Bei einem Scheibendurchmesser von 50cm betrug die Übergangsperiode für die zweiteilige Scheibe 2%, für die achtteilige Scheibe 8% der reinen Erhellungsoder Verdunkelungsperiode Kam es nicht auf Erzielung besonders kurzer Perioden an, so wurde stets mit der zweiteiligen Scheibe gearbeitet

III. Einfluß der Kohlensäurekonzentration.

Mittels der im vorhergehenden Abschnitt beschriebenen Carbonatgemische wurden 8 verschiedene Kohlensaurekonzentrationen hergestellt, die zwischen $0.53 \cdot 10^{-6}$ und $91 \cdot 10^{-6}$ Molen pro Liter lagen. Die Konzentration, die mit 0.03 Volumprozent oder dem normalen Kohlensaureteildruck der Atmosphare im Gleichgewicht ist, betragt bei 25° und für Wasser etwa $10 \cdot 10^{-6}$, so daß also die Konzentrationen von $\frac{1}{20}$ bis auf das 10 fache der atmospharischen Sattigungskonzentration variiert wurden

Gleiche Zellmengen werden zu gleichen Volumina der verschiedenen Carbonatgemische gegeben, und die Assimilationsleistungen in je 10 ccm bei hoher und konstanter Beleuchtungsstarke nach Anordnung III bestimmt

Tabelle 2. Beleuchtungsstärke 16^1 . 25^0 1 mm = 0,67 cmm CO.

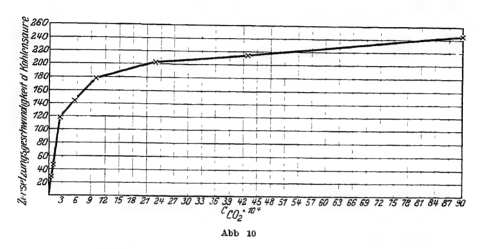
Nr des Carbonat- gemischs ²	$C_{CO_2} = m$ Molen pro Liter	Dauer des Versuchs in Minuten	Abgelesene Druckdifferenz Hell-Dunkel in mm	Assimilation in mm pro Stunde			
1	0.53 10-6	60	29	29			
2	1.0 10-6	60	47	47			
4	2.6 10-6	30	60	120			
5	5.3 10-6	30	72	144			
6	9 S 10-6	30	89	178			
7	23 10-6	30	101	202			
9	43 10 ⁻⁶	30	107	214			
	91 10 ⁻⁶	30	121	242			

Tabelle 2 und die graphische Darstellung Abb. 10 zeigen, daß die Assimilationsgeschwindigkeit bei niedrigen Kohlensaurekonzentrationen

Ygl Abschnitt IV 2 Vgl. Tabelle 1.

nahezu proportional der Kohlensaurekonzentration wachst, bei höheren Kohlensaurekonzentrationen, etwa von 2·10-6 Molen pro Liter an, entspricht einem bestimmten Zuwachs der Konzentration ein stetig kleiner werdender Zuwachs der Assimilationsgeschwindigkeit, die schließlich unabhangig von der Konzentration wird.

Die Form der Kurve wird verständlich, wenn wir die Geschwindigkeit der Assimilation proportional der Konzentration der Kohlensaure und der Konzentration eines zweiten Stoffes setzen, mit dem die



Kohlensaure reagiert¹ Bezeichnen wir mit A die in der Zelle vorhandene Gesamtmenge dieses zweiten Stoffes, mit \imath und $A=\imath$ die jeweils in freiem und gebundenem Zustand vorhandenen Mengen, mit $c_{\mathbb{CO}_2}$ die Kon-

zentration der Kohlensaure, so ware im stationaren Zustand $\frac{c_{00}}{4-r}$ konstant

Hierbei nehmen wir also an. daß die Geschwindigkeit der Assimi lation bei allen, auch den niedrigsten Kohlensaurekonzentrationen nicht durch die Diffussion, sondern durch eine chemische Reaktion bestimmt wird. Fur die Richtigkeit dieser Annahme spricht, daß bei niedrigen Kohlensaurekonzentrationen eine Temperatursteigerung von 100 die Assimilationsgeschwindigkeit etwa vervierfachte bis verfunffachte (vgl Abschnitt V)

Vgl hierzu die Entdeckung Willstaetters (l. c S. 172 u. 226ff.), daß die Kohlensäure mit Bestandteilen gruner Zellen chemische Verbindungen emgeht

Die Konzentrationsgeschwindigkeitskurven, die fruher¹ in Versuchen an grünen Blättern erhalten wurden, zeigen recht erhebliche Abweichungen von der Form unserer Kurve, so geht nach Blackman¹ die gerade ansteigende Linie, die dem Gebiet proportionalen Wachstums entspricht, durch einen scharfen Knick in eine zur Abszissenachse parallele Linie über. In diesen sowohl als auch in den ubrigen fruher beschriebenen Versuchen bestand jedoch bei medrigen Kohlensaurekonzentrationen zwischen der Außenkonzentration und der Konzentration an den Reaktionsorten kein Gleichgewicht, so daß die Assimilationsgeschwindigkeit vorwiegend oder zum Teil durch die Diffussion bestimmt wurde. In der Formel für die Assimilationsgeschwindigkeit im stationären Zustand kommt dann eine Konstante hinzu und das Abhangigkeitsverhaltnis wird ein komplizierteres als in unserem Fall

IV. Einfluß der Beleuchtungsstärke.

Die Beleuchtungsstarken wurden durch Veranderung der Entternung zwischen Lichtquelle und Assimilationsgefäß variiert, ihre relativen Größen nach dem Entfernungsgesetz berechnet Je großer die raumliche Ausdehnung der Lichtquelle und je geringer ihr Abstand vom Assimilationsgefäß, um so ungenauer wird die Berechnung, doch betrugen nach Bestimmungen, die mit meiner Versuchslampe in der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt ausgeführt wurden², die Fehler nicht mehr als 3%, wenn die Lampe dem Assimilationsgefäß bis auf 20 cm genahert wurde.

Die Suspensionsflussigkeit war das Carbonatgemisch 9 (Tabelle 1), die Konzentration der Kohlensaure somit $91\cdot 10^{-6}$ oder so hoch, daß kleine Änderungen der Konzentration die Assimilationsgeschwindigkeit nicht merklich beeinflußten

Die Versuche werden um so reiner, je weniger das Licht beim Durchgang durch das Assimilationsgefaß geschwacht wird. Ich arbeitete deshalb mit moglichst dunnen Zellsuspensionen, die von dem auffallenden Licht nur $10-20\,$ ° absorbierten³

¹ Kreunder: Landwirtschaftl Jahrb 14, 913. 1885 — Brown u. Escombe: Proc of the roy soc of London 70, 397. 1902. — Blackman u Smith Proc of the roy soc of London B. 83, 389. 1911

² Herrn Geheimrat Liebenthal von der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt spreche ich auch hier für die Ausführung der Bestimmungen meinen herzlichen Dank aus

³ Die Größe der Absorption läßt sich in einfacher Weise bestimmen, indem man bei tiefen Lichtstarken die Assimilationsleistung für verschieden dichte Zellsuspensionen mißt. Die Zelle dient hierbei selbst als Photometer.

 $C_{CO_{\bullet}} = 91 \cdot 10^{-6}$.

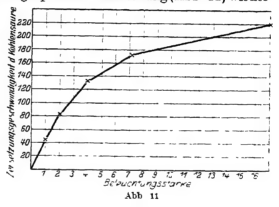
Tabelle 3. 25° . $1 \text{ mm} = 0.67 \text{ cmm CO}_{\circ}$.

Stromverbrauch der Lampe bei normaler Belastung Watt	Abstand der Lampe vom Assimilations- gefäß em	Relative Dauer des Beleuchtungs- stärke Min		Abgelesene Druckdifferenz Hell-Dunkel in mm	Assimilation in mm pro Stunde
300 300	80 56,5	1 2	60 30	45 41	45 82
300	40	4	20	45	135
300	30	7,1	15	43	172
300 1500	20	16	15	55	220
1900	20	ca. 45	15	60	(240)

Zur Messung wurde je 10 ccm Zellsuspension in ein Assimilationsgefäß pipettiert und weiterhin nach Anordnung III verfahren. Ein Beispielist in Tabelle 3 und der graphischen Darstellung (Abb. 11) wieder-

gegeben. Die Geschwindigkeit fur die hochste Beleuchtungsstarke, deren relative Größe nur ungenau definiert ist, wurde in die graphische Darstellung nicht aufgenommen und ist in der Tabelle eingeklammert

Aus den Zahlen geht hervor, daß bei niedrigen Beleuchtungsstarken die Assimilationsgeschwindigkeit annahernd proportional der



Beleuchtungsstarke ist, ein Resultat, das im Einklang mit allen trüheren Beobachtungen steht¹, bei hoheren Beleuchtungsstarken einspricht einem bestimmten Zuwachs der Beleuchtungsstarke ein stetig kleiner werdender Zuwachs der Assimilationsgeschwindigkeit ein Verhalten das mit Willstaetters² Beobachtungen an den gelben Blattern der Ulme und des Hollunders übereinstimmt

Das Bild der Kurve Abb 11 ist ahnlich der Kurve Abb 10, die den Einfluß verschiedener Kohlensaurekonzentrationen bei konstanter Beleuchtungsstarke veranschaulicht, die "Konzentration der Lichtenergie" wirkt hier wie die Konzentration eines chemischen Stoffe-Diese Übereinstimmung legt die Vermutung nahe, daß jeder Beleuch-

¹ PFEFFER. Pflanzenphysiologie 1, 324 1897 — BROWN u E-COMPE Proc of the roy soc. of London B. 76, 29 1905 — BLACKMAN u MATTHAEL, Proc. of the roy soc of London B. 76, 402 1905 — BLACKMAN u SWITH: Proc of the roy soc of London B. 83, 389 1911.

² I c. S 149.

tungsstarke eine ihr bestimmte Konzentration an photochemischem Primarprodukt entspricht, das nach Maßgabe seiner Konzentration in einer chemischen Reaktion wirksam wurde

Die Form der Kurve Abb 11 wurde dann ebenso wie die Form der Kurve Abb. 10 zu erklaren sein, indem wir die Assimilationsgeschwindigkeit proportional der Konzentration des photochemischen Primarproduktes und der Konzentration eines zweiten Stoffes setzten, mit dem das photochemische Primarprodukt reagierte

V. Einfluß der Temperatur.

Der Belichtungsthermostat war auf Temperaturen zwischen 5 und $32^{\,0}$ eingestellt. Die Assimilationsgefaße wurden nach Einbringen in den Belichtungsthermostaten vor Entzundung der Lichtquelle 15 Minuten vorgewarmt oder vorgekuhlt. Selbst bei den höchsten Beleuchtungstärken stieg die Temperatur der Zellensuspensionen nie hoher als $^1/_{10}$ 0 uber die Temperatur des Thermostatenwassers. Eine Schwierigkeit, die in Versuchen mit Blattern nie ganz überwunden wurde, die genaue Bestimmung der Temperatur der assimilierenden Zelle, fiel also in unsere Anordnung fort.

Die Suspensionsflussigkeiten waren Carbonatgemische oder bei $25\,^{\rm o}$ mit 4 Volumprozent Kohlensaure gesattigte Knorsche Losung, in beiden Flussigkeiten andert sich die Konzentration der Kohlensaure mit der Temperatur, im ersten Fall steigt sie, im zweiten Fall sinkt sie, wenn die Temperatur steigt Bei niedrigen Kohlensaurekonzentrationen mussen diese Änderungen berucksichtigt und die beobachteten Assimilationswerte auf gleiche Kohlensaurekonzentrationen umgerechnet werden Bei Kohlensaurekonzentrationen von über 1000×10^{-6} sind Korrektionen nicht erforderlich

Da sich der Temperatureinfluß mit der Temperatur stark andert, ist es nicht korrekt, Temperaturkoeffizienten für 10° anzugeben. Um jedoch den Vergleich mit früheren Versuchen zu erleichtern, habe ich die Temperaturkoeffizienten in der üblichen Weise für 10° berechnet, sie sind im letzten Stab der Tabelle 5, in der einige Versuchsresultate zusammengestellt sind, beigefügt

Betrachten wir zunachst das Verhalten bei hohen Kohlensaurekonzentrationen und Beleuchtungsstarken (Versuch 3, 4 und 5 der Tabelle), so ergibt sich, daß sich der Temperatureinfluß mit der Temperatur sehr stark andert in dem Gebiet zwischen 5° und 32° sinkt der Temperaturkoeffizient von 4,3 auf 1,6 Die Assimilation verhalt sich in dieser Beziehung ganz ahnlich wie die Atmung, deren Koeffizient in Versuchen an roten Blutzellen zwischen 0° und 38° von 5 auf 2,4

Tabelle 4.

				1 y pelle	4.				
Nr des Versuchs	Milieu	. Temporatun	C _{CO2} in Mo pro Lite	Beleuchtungs-	Beobachtete Druckdifferenz Hell-Dunkel	o Meß-	Assimilation in non pro Std	Auf gleiche (*O ₂ - Konzentrationen konskiert	Temperatur- koeffirent für 100
1	Carbonat- gemisch 1 Carbonat- gemisch 2 Carbonat- gemisch 9	10 ($egin{array}{l} 0,41 imes 10 \ 0,44 imes 10 \ 0,78 imes 10 \ 0,83 imes 10 \ 71 imes 10 \ 76 imes 10 \end{array}$	$ \begin{vmatrix} 0-6 \\ 0-6 \\ 0-6 \\ 0-6 \end{vmatrix} $	- 15 in 120' - 35 in 120' - 25 in 120' - 59 in 120' - 20 in 20' - 44 in 20'	10 10	7.5 17.5 12.5 29.5 60 132	8,1 17,5 13,2 29,5 61 132	4.7 5.0 4,7
2	Carbonat- gemisch 9	16 25	80 × 10 91 10	0-6 0-6	- 135 in 60' - 127 in 30'	25 25	$\begin{array}{c} 135 \\ 254 \end{array}$	139 254	2,0
3	Knopsche Losung	5.4 10 $5.4 10$ $10 10$	000 \ 10 000 \ 10	s 0-6 0-6 0-6 0-6 45	- 29 m 30' + 29 m 30' + 57 m 30' - 61 m 30'	25 25 25 25	58 58 114 122		4,3
4	Knopsche Losung	20 10	000 10	0-6 0-6 0-6	+ 42 m 30' - 45 m 15' + 46 m 15'	25 25 25	84 180 184		2,1
5	Knopsche Losung			$\begin{vmatrix} 1 - 6 \\ 1 - 6 \end{vmatrix}$ 45	- 56 in 15' - 88 in 15'	$\frac{25}{25}$	$\frac{224}{352}$		1,6
б	Knorsche Losung			$\begin{vmatrix} 0 - 6 \\ 0 - 6 \end{vmatrix}$ 1.8	- 62 in 30' - 66 in 30'	$\begin{array}{c} 25 \\ 25 \end{array}$	$\frac{124}{132}$		1,06
7	Carbonat- gemisch 9	$\frac{25}{32}$)-6	- 50 in 15 - 52 in 15	25 25	200 204	203 204	1

Fur die Assimilation in Blattern wurde bishei eine derartig starke Anderung der Koeffizienten mit der Temperatur nicht beobachtet Blackman's berechnete einen konstanten Wert von etwa 2 fur den gesamten Temperaturbereich der Assimilation, wahrend nach Kanitz⁴ der Koeffizient zwischen 0° und 37° von 2,4 auf 1,8 fallt. Da jedoch in den Versuchen, auf denen diese Berechnungen berühen, die Zustande vielfach nicht stationar waren, sondern Zeitfaktoren eine Rolle spielten terner die schon erwahnte Schwierigkeit einer genauen Temperaturbestimmung bestand, so ist die Differenz der Werte für Blatter und unsere Grunalge nicht allzu auffallend⁵

Versuch 6 u. 7 bestatigen die wichtige Entdeckung Blackmans6, daß sich der Koeffizient bei niedrigen Beleuchtungsstarken dem Wert von 1 nahert

¹ In den Einheiten der Tabelle 3

² ASHER-SPIRO Ergebn d. Physiol. 14, 310 1914

³ Annales of Botany 19, 281, 1905.

⁴ Temperatur u. Lebensvorgänge, Berlin 1915, S 18.

⁵ Vgl. von Willstaetter. l. c S. 152ff.

⁶ Annales of Botany 19, 281 1905

Versuch 1 zeigt, daß der Koeffizient bei medrigen Kohlensaurekonzentrationen 4 bis 5 betragt, also etwa ebenso hoch ist, wie bei hohen Kohlensaurekonzentrationen unter sonst gleichen Bedingungen

VI. Einfluß intermittierender Beleuchtung.

Zur Unterbrechung der Lichtzufuhr dienten die beschriebenen Sektorscheiben (Abb. 8), die wahrend einer Umdrehung die Halfte des Lichts abschnitten, so daß die Belichtungszeiten gleich der Halfte der Versuchszeiten waren Die Dauer einer Belichtungsperiode war gleich der Dauer einer Dunkelperiode und verschieden, je nach der Rotationsgeschwindigkeit der Scheiben und der Zahl ihrer Ausschnitte.

Die Zellen wurden in dem Carbonatgemisch 9 oder in Knopscher Losung suspendiert, im letzteren Fall unter Sattigung mit 4 Volumprozent Kohlensaure. Die Kohlensaurekonzentrationen waren demnach o hoch, daß erhebliche Konzentrationsanderungen die Assimilationsleistungen nicht beeinflußten.

Bei der "hohen Beleuchtungsstarke" blieb die Assimilationsleistung unverandert, wenn das Licht mittels eines Rauchglases auf die Halfte geschwacht wurde; bei der "niedrigen Beleuchtungsstarke" hatte die gleiche Schwachung eine Verminderung der Assimilationsleistung auf etwa die Halfte zur Folge

Die Wirkungen intermittierender und kontinuierlicher Beleuchtung wurden verglichen, indem die Assimilationsleistungen nicht auf gleiche Versuchszeiten, sondern auf gleiche Belichtungszeiten bezogen wurden Die Differenz der Werte fur gleiche Belichtungszeiten ist in den Tabellen 5 bis 8, in denen einige Messungsergebnisse zusammengestellt sind, als

Tabelle 5 $1~\rm{mm}=0.67~\rm{cmm}~\rm{CO_2}$ 25°. Hohe Beleuchtungsstärke. 2teilige Sektorscheibe $\rm{C_{CO_2}=91}$, $\rm{10^{-6}}$.

	(- VI / IV .
Versuchs- zeit	Be- lichtungs- zeit	Tourenzahl des Sektors pro Minute	Dauer einer Periode in Sek	Abgelesene Druck- differenz Hell-Dunkel	Mehrleistung des Lichts bei intermittieren-
Min	Min.	•		in mm	der Beleuch- tung in %
15	15				70
10	19	(bonton)		-31	
30	15	(kontin.)	15	0-	
15	15	õ	1.0	- 37	14
		(kontin.)		- 34	
30	15	20	1,5	- 45	94
15	15	0	1,0	-32	36
0		(kontin.)		04	
30	15	200	0,15	- 50	~,
30	15	2000	0,015		56
15	15	0	0,010	— 55	72
		(kontin.)		- 32	

"Mehrleistung des Lichts" bezeichnet. Samtliche Messungen, im ganzen über 200, wurden nach Anordnung III ausgefuhrt

Tabelle 6. $l\ mm=0,67\ cmm\ CO_2.$ $25^{\circ}.$ Hohe Beleuchtungsstärke. 8 teilige Sektorscheibe. $C_{CO_2}=91$. 10^{-6}

Versuchs- zeit Mın.	Be- lichtungs- zeit Min	Tourenzahl des Sektors pro Minute	Dauer einer Periode in Sek.	Abgelesene Druck- differenz Hell-Dunkel in mm	Mehrleistung des Lichts bei intermittieren- der Beleuch- tung in %
15	15	0 (kontin)		- 49	
30 30 15	15 15 15	2000 200 0	0,0038 0,038	94 85 46	96 77
30	15	$({ m kontin}\) \ 20$	0,38	- 70	<u>4</u> 6

Tabelle 7.

 $1~\rm{mm}=1.04~\rm{cmm}~\rm{CO_2}$ 25°. Hohe Beleuchtungsstarke. 8
teilige Sektor-cheibe $~\rm{C_{CO_2}=13b0}$. 10^{-6}

Versuchs- zeit Min	Be- lichtungs zeit Min	Tourenzahl des Sektors pro Minute	Dauer einer Periode in Sek	Abgelesene Druck- differenz Hell-Dunkel in mm	Mehrleistung des Lichts bei intermittieren- der Beleuch- tung in °
15	15	(hontur)		- 30	
30	15	(kontin) 2000	0,0038	60	**
15	15	(kontin)	11.4110(1	33	

Tabelle 8

		n = 0.07 cmm (10),			
25°	Niedrige Beleuchtungsstark	e 8 teilige Sektorscheibe	(رني	91	10

Versuchs- zeit	Be- lichtungs zeit	Tourenzahl des Sektors pro Minute	Dauereiner Periode in Sek	Abgelesche Druck- differenz Hell-Dunkel	Mehrleistung des Lichts bei intermittieren- der Beleuch- tung in %
Min	Min	1		in nim	rung in '9
30	15	2000	0 0038	42	
15	15	0		- 45	
15	15	(kontin) (kontin)		45	
30	15	2000	0.0038	- 43	

Das Ergebnis der Versuche laßt sich folgendermaßen zusammenfassen:

Bei hoher Intensität der Strahlung zersetzte eine bestimmte Energiemenge mehr Kohlensaure, wenn sie intermittierend, als wenn sie kontinuierlich auffiel Die Mehrleistung hing ab von der Schnelligkeit, mit der Hell- und Dunkelperioden wechselten. sie betrug fast 100% bei einer Wechselzahl von 8000 pro Minute und etwa 10% bei einer Wechselzahl von 4 pro Minute.

Bei niedriger Intensitat der Strahlung zersetzte eine bestimmte Energiemenge ebensoviel Kohlensaure, wenn sie intermittierend, als wenn sie kontinuierlich auffiel

Sowohl bei hohen als auch bei niedrigen Intensitaten kontinuerlich auffallender Strahlung geht nur ein Bruchteil der absorbierten Energie in chemische Energie uber, so daß der erste Fall nicht in Widerspruch zu dem ersten Energiesatz steht, der zweite Fall nach demselben Satz nicht vorauszusehen ist.

Der zweite Fall entspricht dem des menschlichen Auges, in dem eine bestimmte Energiemenge die gleichen chemischen Wirkungen hervorbringt, ob sie intermittierend oder kontinuierlich auffallt.

Leistet eine bestimmte Energiemenge, die im Wechsel mit gleichlangen Dunkelperioden auffallt, 100% mehr als bei kontinuierlicher Einwirkung, so konnen wir auch sagen: in einem Zeitabschnitt, der groß gegen die Dauer einer Periode ist, werden bei intermittierender und bei kontinuierlicher Beleuchtung gleiche Kohlensauremengen zersetzt, oder die durchschnittlichen Assimilationsgeschwindigkeiten sind bei beiden Beleuchtungsarten gleich. Zur Erklarung gibt es zwei Moglichkeiten. Entweder die Zersetzung geht in den Dunkelperioden mit unveranderter Geschwindigkeit weiter - wobei an eine Art Energiespeicherung zu denken ware - oder die Zersetzung ist in den Dunkelperioden unterbrochen, in den Hellperioden verdoppelt. Den letzteren Fall halten wir zunächst für den wahrscheinlicheren und nehmen an, daß bei Unterbrechung der Lichtzufuhr Teilreaktionen des Assimilationsmechanismus noch eine kurze Zeit, bis zur Einstellung eines Dunkelgleichgewichts, weitergehen. Nach einer Dunkelperiode wurde dann das Licht auf hohere Konzentrationen an zersetzlicher Substanz treffen und deshalb mehr leisten, als bei kontinuierlicher Einwirkung. Licht niedriger Intensität wurde nach einer Dunkelperiode nicht mehr leisten, weil in der Hellperiode das Dunkelgleichgewicht praktisch nicht verschoben wurde, mithin die Konzentration an zersetzlicher Substanz wahrend der Verdunkelung nicht zunehmen könnte. Auf die Prüfung dieser Theorie, nach der sich mittels der Sektormethode die Zeitgesetze der verschiedenen Dunkelvorgange ermitteln lassen mußten, soll erst in einer spateren Mitteilung eingegangen werden.

Die Versuche mit intermittierender Beleuchtung wurden durch eine Bemerkung von Brown und Escombe¹ angeregt, nach der sie sich in ihren Assimilationsversuchen zur Schwachung des Lichts vielfach der Methode der rotierenden Sektoren bedienten. Wurde zwischen ein stark beleuchtetes Blatt und die Lichtquelle ein rotierender Sektor eingeschaltet, so konnte 3/4 des Lichts fortgenommen werden, "bevor irgendeine merkbare Verminderung der assimilatorischen Leistung des Blattes nachzuweisen war". WILLSTAETTER2 nimmt an, daß hier bei dem niedrigen Kohlensauregehalt der umgebenden Luft die verkurzte Belichtungszeit schon genügte, "um die in den kurzen Verdunkelungsintervallen zu den Chloroplasten gelangende Kohlensaure vollstandig zu reduzieren".

Haben Brown und Escombe das Licht nicht nur geschwacht, sondern, was sich aus ihren Angaben nicht ersehen laßt, die assimilierende Zelle periodenweise verdunkelt, so ist der erwahnte Versuch wahrscheinlich nach Willstaetter zu erklaren. Auch in diesem Falle würde wahrend der Verdunkelungperioden ein Teilvorgang der Assimilation weitergehen, jedoch keine chemische Reaktion, wie in unserem Fall, sondern die Diffusion der Kohlensaure

VII. Einfluß permeierender Substanzen.

Der grundlegende Versuch über die Wirkung der Narkotica auf die Assimilation stammt von Claude Bernard³ Mittels kleiner Dosen Chloroform konnte die Assimilation reversibel gehemmt werden, ohne daß gleichzeitig die Oxydationsgeschwindigkeit sank "On pourrait donc, a l'aide des anesthésiques, séparer la tonction chlorophyllienne de la respiration . Diese Beobachtung wurde in der Folgezeit vielfach bestatigt4, in Blackmans Laboratorium dahin erweiteit5, daß Chloroformkonzentrationen, die die Assimilation hemmen die Atmung sehr erheblich beschleunigen

In Übereinstummung mit diesen Erfahrungen heß sich die Assimilation in der grunen Alge durch Narkotica der verschiedensten Klassen reversibel hemmen, die Atmung recht eiheblich - und zwar gleichtallreversibel - beschleunigen Sieht man ab von den leicht fluchtigen. bei hoheren Konzentrationen evtolytisch wirkenden Naikotica, so konnte

¹ Proc. of the roy soc of London B 76, 29 1905

² l c. S. 240

³ Leçons sur les Phénomènes de la Vie, 1, 278 bis 279 Paris 1885

⁴ Z. B.: Bonnier u. Mangin, Compt rend. 101, 1303. 1885

⁵ IRVING Annals of Botany 25, 1077 1911 - THODAY Annals of Botany 27, 97 1913.

die Atmung, wie in früheren Versuchen an nichtgrunen Zellen¹, auch reversibel gehemmt werden.

Wir haben hiernach drei verschiedene Wirkungen der Narkotica zu unterscheiden die Assimilationshemmung, die Atmungsbeschleunigung und die Atmungshemmung Die Konzentrationen, bei denen diese Wirkungen eintraten, sind in Tabelle 9 für Phenylurethan zu-

Tabelle 9. Phenylurethan

Tubelle b. I nengtureinan									
Gewichts-	Wirkun	g auf die	Windows						
prozente	Assimilation der Alge	Atmung der Alge	Wirkung auf andere Lebensvorgänge						
0,1	vollig gehemmt	ca 50% gehemmt	Hemmung der Garung in lebender Hefe um ca. 50%						
0,05	vollig gehemmt	unverandert	Hemmung der Atmung in nicht- grunen Zellen um ca 50%						
0,025	fast vollig gehemmt	stark be- schleunigt							
0,013	sehr stark gehemmt	••	Grenzkonzentration						
0,0076	ca 50° _o gehemmt	*	fur die Gehirnnarkose der Kaulquappen ²						
0,005	ca. 36% gehemmt	beschleunigt							
0,002	Grenzgebiet	٠,							
9,001		Grenzgebiet							

-ammengestellt und mit den in anderen Fallen wirksamen Konzentrationen desselben Narkoticums verglichen

Aus der Tabelle ergibt sich, daß die Konzentrationen, durch die die Assimilation in der Alge eben nachweisbar gehemmt, die Atmung eben nachweisbar beschleunigt wird, nahe zusammenliegen und etwa 20 mal so niedrig sind, wie die atmungshemmende Konzentration Ein Vergleich mit den in anderen Fallen wicksamen Konzentrationen zeigt, daß die Assimilation schon bei Konzentrationen gehemmt wird, bei denen noch keine Wirkung auf die Gehirnganglien von Kaltblütern nachweisbar ist. Ordnet man die Lebensvorgange nach ihrer Empfindlichkeit gegenüber hemmend wirkenden narkotischen Substanzen in eine Reihe, so steht die Assimilation an erster Stelle Berucksichtigen wir, daß die Wirkung der Narkotica auf einer Veranderung der Grenzschichten beruht, so hebt also die geringfugigste Veranderung der Grenzschichten

¹ Asher-Spiro · Ergebnisse der Physiologie 14, 253 1914

² Overton Studien über die Narkose, Jena 1901, 112.

das Assimilationsvermogen auf Hierzu stimmt die Erfahrung, daß die Assimilation im Gegensatz zu anderen Zellvorgangen, wie Atmung und Garung, schon durch die geringfugigsten mechanischen Eingriffe in die Zellstruktur sistiert wird.

Von Substanzen, die nicht in die Klasse der Narkotica gehoren, wurde besonders die Blausaure gepruft. In früheren Versuchen an tierischen und pflanzlichen Zellen hemmte Blausaure die Oxydationsgeschwindigkeit bei Konzentrationen von 10^{-4} bis 10^{-5} Molen pro Liter Durch etwa die gleichen Konzentrationen ließ sich die Assimilation der grunen Alge — und zwar reversibel — hemmen; hierbei waren die Oxydationen jedoch nicht gehemmt, sondern beschleunigt Noch eine n /100-Blausaurelosung — d. h. das 100fache der assimilationshemmenden Konzentration — beschleunigte die Oxydationen erheblich Die Assimilation in der grunen Zelle verhalt sich also gegenuber Blausaure wie die Atmung in nichtgrünen Zellen, wahrend die Atmung der grunen Zelle vollig atypisch reagiert Hierfur fehlt zunachst jede Erklarung.

Wird die Assimilationsgeschwindigkeit unter verschiedenen außeren Bedingungen durch verschiedene Teilvorgange bestimmt, so ist zu erwarten, daß sich die Wirkung eines Stoffes mit den außeren Bedingungen andern wird. In der Tat war eine Blausaurekonzentration, die die Assimilation bei hohen Beleuchtungsstarken um 50% hemmte, bei niedrigen Beleuchtungsstarken fast wirkungslos Phenvlurethan in mittleren Konzentrationen hemmte sowohl bei hoher als auch bei niedriger Intensitat der Beleuchtung und zwar in letzterem Fall etwas starker Der bei hohen Beleuchtungsstarken maßgebende Vorgang ist also empfindlich, der bei niedrigen Beleuchtungsstarken maßgebende Vorgang unempfindlich gegen Blausaure, beide Vorgange sind empfindlich gegen Phenylurethan Die Empfindlichkeit des bei medrigen Beleuchtungsstarken maßgebenden Vorganges gegen oberflachenaktive Stofte ist von besonderem Interesse und zeigt, daß hier neben der Lichtabsorption, die durch Phenylurethan ja nicht gehemmt wird, eine oberflachenempfindliche Dunkelreaktion eine Rolle spielt (vgl. hierzu Abschnitt IV)

Versuche mit Blausäure.

Die Blausaurelosungen wurden hergestellt entweder durch Zugabe von freier Blausaure zu Knopscher Losung oder durch Zugabe von Kalumcyanid zu Carbonatgemischen Im zweiten Fall berechnete sich die Konzentration an freier Blausaure aus der Wasserstoffionenkonzentration der Carbonatgemische und der Dissoziationskonstante der Blausaure, sofern die zugesetzten Cyanidmengen im Vergleich zu den Carbonatmengen klein waren. Bezeichnen wir mit C die Gesamtkonzentration an Cyanid, mit H^+ die Wasserstoffionenkonzentration

der Carbonatgemische, mit K die Dissoziationskonstante der Blausaure, so ist die Konzentration der freien Blausaure

$$x = \frac{C \times H^{+}}{H^{+} + K}$$

Für das meistbenutzte Carbonatgemisch 9 (Tabelle 1) wurde H^+ nach Soerensens colorimetrischer Methode¹ bei $25^{\circ} = 10^{-9.86}$ gefunden, bei der gleichen Temperatur ist $K^{2*} = 7.2 \times 10^{-10}$, somit x

$$x = \frac{C}{2.65}$$

Zum Versuch wurden gleiche Zellmengen zu gleichen Mengen blausaurehaltiger und blausaurefreier Flussigkeit gegeben und 2 Assimilationsgefaße mit je 10 ccm blausaurehaltiger, 2 Assimilationsgefaße mit je 10 ccm blausaurefreier Zellsuspension beschickt. Von den 4 Gefaßen wurden 2 auf der Drehscheibe symmetrisch zur Lichtquelle befestigt und belichtet, 2 dienten als Dunkelkontrollen und wurden während der Belichtung auf der gleichen Scheibe in Metallhulsen gedreht

Die Kohlensaurekonzentrationen waren so hoch, daß erhebliche Änderungen die Assimilationsgeschwindigkeit nicht merklich beeinflußten, die Beleuchtungsstärken entweder gleichfalls sehr hoch (Starke 16 bis 45) oder so niedrig (Starke 1), daß bei einer Schwachung des Lichts auf die Halfte die Assimilationsgeschwindigkeit auf die Halfte sank

Aus Tabelle 10, in der einige Messungsergebnisse zusammengestellt sind, geht hervor, daß eine Blausaurekonzentration von 3.8×10^{-5}

Tabelle 10 25°. $c_{\text{CO}_2} = 91 \, \land \, 10^{-6}$. a = Carbonatgemisch, $b = \text{Carbonatgemisch} + 3.8 \times 10^{-5}$ Mole freie HCN pro Liter $1 \, \text{mm} = 0.7 \, \text{cmm O}_2$.

Nr. des Voruncha	Vorsuchs- daner	Beleneh- tungsstarko	Drucke bei Be	differenz lichtung		nderung ınkeln		ilation in o Stunde	mm	ing in pro	Assimila-	Atmungsbe- schleunigung
	Mın	tu	ın b	ın a	ın b	$\ln a$	ın b	, in a	in b	ın a	tion.	Atn schl
1	30 10 60	0 ca. 45 1	- 45 - 81	+ 86 + 82	- 22	-14	270 81	516 82	44	28	48% 1%	57%
	30	0			17	- 12		1	34	24		42%
2	30 15 30	0 ca. 45 1,5	- 66 - 39	- 113 - 42	16	12	254 78	452 84	32	24	41% 7%	33%
	30	0		t	-13	-11		1	26	22	,,,	20%

¹ Ergebnisse der Physiol. 12, 393. 1912.

^{2*} LANDOLT-BORNSTEIN. Tabellen, 1912. 1138

Molen pro Liter die Assımılation bei hohen Beleuchtungsstarken um 40 bis 50 %, bei niedrigen Beleuchtungsstarken nur um wenige Prozente hemmte, wahrend gleichzeitig die Atmung stark beschleunigt war

Wie sich die Atmung bei hoheren Blausaurekonzentrationen verhalt, zeigt die folgende Zusammenstellung

2	5	O

$c_{ m HCN}$ in Molen pro Liter	Beobachtete Druck- änderung ım Dunkeln in 60 Min.	Wirkung
0 10-3 10-2 10-1	- 59 - 77 - 70 - 36	31% Beschleunigung 18% ,, 40% Hemmung

Hierbei war die Suspensionsflüssigkeit Knopsche Losung, die frisch bereitete Blausaurelosung vor Herstellung der Verdunnungen mit Silbernitrat titriert. Aus den Zahlen ergibt sich, daß, bei Versuchszeiten von 60 Minuten, erst eine 1/10-Blausaurelosung die Sauerstoffaufnahme merklich verminderte, wahrend niedrigere Blausaurekonzentrationen die Oxydationen beschleunigten.

Versuche mit Phenylurethan.

Die Anordnung entsprach den Blausaureversuchen Das Phenylurethan wurde in Knorscher Flussigkeit gelost die Zellsuspension bei 250 mit 4 Volumprozent Kohlensaure gesattigt

Sollte auf Reversibilitat einer Hemmung gepruft werden, so wurde nach Messung der Hemmung der Inhalt der 4 Assimilationsgefaße getrennt in 4 Zentrifugierglaser ubergefuhrt, auf der Zentrifuge mehrmals mit reiner Knorscher Losung gewaschen, nach dem letzten Zentritugieren auf das Anfangsvolumen aufgefullt und die Assimilation erneut gemessen

Aus Tabelle 11, in der einige Resultate zusammengestellt sind, ergibt sich, daß eine Phenylurethankonzentration von 5 pro Liter die Assimilation bei hoher Beleuchtungsintensität um 40 bis 50 %, bei niedriger Beleuchtungsintensität gleichfalls erheblich - und zwar eher starker als schwacher - hemmte Durch die gleiche Konzentration wurde die Atmung um 100 bis 240% beschleunigt. Sowohl die Assimilationshemmung als auch die Atmungsbeschleunigung waren reversibel Wurde die Assimilationshemmung mit wachsenden Beleuchtungstarken geringer, so entsprach einem bestimmten Anstieg der Beleuchtungsstarke ein mehr als proportionales Anwachsen der Assimilationsleistung, beispielsweise in Versuch 3 einer Verdoppelung der Beleuchtungsstarke fast eine Verdreifachung der Assimilationsleistung

340 O. Warburg: Geschwindigkeit der photochemischen CO₂-Zersetzung.

Tabelle 11. 25° \sim 0. = 1360 \sim 10⁻⁶. Knorsche Lösung = a. Knorsche Losung + 4.6 \times 10⁻⁴ Mole Phenylurethan pro Liter = b. 1 mm = 1.04 cmm O₂.

-			•									
Nr. des Versuchs	uin Versnehs.	E E	Druckdiffere bei Belichtung		änd	uck- erung unkeln	ın	ilation mm Stunde	n	ing in am Stunde	Assımıla - tıonshemmg	Atmungsbe- schleungung
	311	1	$ \begin{array}{c cccc} & \text{in } b & \text{in} \\ & -6 & -6 & -6 \end{array} $! !	$ \begin{array}{ c c c } & \text{in } b \\ & 12 \end{array} $	in a 50			76%	
1	30	11	-		ın <i>b</i> — 19	in a8		ı	ın <i>b</i> 38	16 16		140%
	10	16	-27	_			162	288			44%	
	30	1	$\begin{array}{ccc} aus b & aus \\ in a & in \\ -23 & -2 \end{array}$	а			aus b in a 46	aus <i>a</i> in <i>a</i> 46			_	
	3(1	2	$\begin{array}{c c} \text{in } b & \text{in } \\ -35 & +6 \end{array}$				in b 70	ın <i>a</i> 134			50 %	
	30	"	_		in b - 36	m a —18			$\begin{array}{c c} \text{in } b \\ 72 \end{array}$	in a 36		100°
2	30	2	$\begin{array}{c ccc} aus & b & aus \\ n & a & n \\ -66 & +6 \end{array}$	$a \mid$, ,		aus b in a 132	aus <i>a</i> in <i>a</i> 138			1 %	
	30	()			aus b in a - 14	aus a in a — 15			aus b in a 28	aus a in a 30	2%	
	10	ca 45	$+100 \mid +100$)2			600	612				
	30 30	1 2	$\begin{array}{c c} \text{in } b & \text{in } c \\ +9 & +2 \\ \hline 25 & 4 \end{array}$	3			ın <i>b</i>	ın <i>a</i> 46			61 %	
3	30	0	-25 -4	0	$\frac{\ln b}{-20}$	in a — 6	50	92	in b 40	in <i>a</i> 12	46 °.	234°
}	10	l6	+ 28 ' + 49	16			168	294			43%	

Über die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensäurezersetzung in lebenden Zellen. II.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 6 Januar 1920)

Mit 3 Abbildungen.

Die vorliegende Mitteilung¹ zerfallt in folgende Abschnitte:

- I Photochemische Induktion bei der Assimilation Intermittierende Bestrahlung bei langer Dauer der Perioden. Einfluß der Intensitat der Bestrahlung Anwachsen der Assimilationsgeschwindigkeit nach langen Dunkelperioden
 - II. Einfluß der Sauerstoffkonzentration auf die Assimilation
- III Die Wirkung der Narkotica auf die Assimilation Abhangigkeit der Wirkung von der Narkoticumkonzentration Anderung der Wirkungsstarke innerhalb einer homologen Reihe Wirkung bei tiefen CO₂-Konzentrationen
 - IV Die Wirkung der Blausaure auf die Assimilation
- V. Die assimilierende Zelle als Photolyt Physikalisch-chemische Vorbemerkung Kinetik der Assimilation Der Primarvorgang Die Acceptorbildung Sekundarreaktion und Acceptorbildung
 - VI Reduktion der Salpetersaure in der lebenden Zelle

I Photochemische Induktion

Bestrahlt man ein Gemisch von Chlor und Wasserstoff so bildet sich anfangs nur wenig Salzsaure, und erst allmahlich steigt die Geschwindigkeit der Salzsaurebildung zu einem konstanten Endwert an. Eine derartige Erscheinung, die vielfach bei photochemischen Vorgangen beobachtet wird, nannten Bunsen und Roscoe "photochemische Induktion"; sie beruht, wie wir heute wissen, nicht auf einer Besonderheit des photochemischen Primarvorganges, sondern auf sekundaren

¹ Fortsetzung von dieser Zeitschr. 100, 230. 1919

Reaktionen¹, im Fall der Chlorwasserstoffbildung auf der Reaktion der bei Bestrahlung primar² gebildeten freien Chloratome mit Verunreinigungen des Chlorknallgases

Bei Fortsetzung der Assimilationsversuche mit intermittierender Bestrahlung zeigte es sich, daß die Erscheinung der photochemischen Induktion auch bei der Assimilation beobachtet wird. Geht man namhich zu langen Perioden über und vergroßert außerdem die Dunkelperioden im Vergleich zu den Hellperioden, so zersetzt eine bestimmte Menge Strahlung, die im Wechsel mit Dunkelperioden einwirkt, weniger Kohlensaure als bei kontinuierlicher Bestrahlung

Die Versuche wurden in Carbonatgemischen von 85 Teilen m/₁₀-Na₂CO₃ und 15 Teilen m_{,10}-Na₂CO₃ angestellt Die Kohlensaurekonzentration war somit bei 25°91·10⁻⁶ oder so hoch, daß eine Verdopplung die Assimilationsgeschwindigkeit nur unerheblich steigerte "Hohe" Bestrahlungsintensität war eine solche von 10000 bis 20000 Lux³, bei der die Assimilation nahezu ihren Maximalwert erreicht hat und etwa das 20fache der Atmung betragt; "tiefe" Bestrahlungsintensität war eine solche von 400 bis 800 Lux, bei der die Assimilation etwa gleich der Atmung ist Bei den Versuchen mit hoher Bestrahlungsintensität waren die Zellsuspensionen so dunn, daß das Licht beim Durchgang durch das Assimilationsefaß nur um etwa 10% geschwacht wurde

In Tabelle 1 ist ein Versuch wiedergegeben, in dem die Dauer der Hellperioden gleich war, und zwar stets gleich einer Minute, wahrend

		Tabelle	1.		
25°.	Hohe	Bestrahlungsıntensıtat.	1	mm = 0.7 cmm	Sauerstoff

Gesamt- belichtungszeit in Minuten	Belichtungsart	Abgelesene Druckdifferenz Hell-Dunkel mm	Wenigerleistung des Lichts bei inter- mittierender Bestrahlung	
10	kontinuierlich	- 40		
10	l' dunkel l' hell	- 36	10	
10	2' dunkel 1' hell	- 26	35	
10	3' dunkel 1' hell	18	55	
10	4' dunkel 1' hell	} -14	65	

¹ Burgess u. Chapman: Journ. of the chem soc (London) 89, 1319 1906 — Luther u. Goldberg: Zeitschr. f. physikal. Chem. 56, 43, 1906

² NERNST: Zeitschr. f. Elektrochem. 1918, 335.

³ Eine Bestrahlungsintensität, bei der die Zellen gezuchtet werden konnen.

Tabelle 2. 25° . Hohe Bestrahlungsintensität. 1 mm = 0.7 cmm Sauerstoff

				in caucistoff
Nr. des Ver- suchs	Gesamt- belich- tungszeit in Minuten	Belichtungsart	Abgelesene Druckdıfferenz Hell-Dunkel mm	Wenigerleistung des Lichts bei intermittierender Bestrahlung
1	10 10 {	kontinuierlich 5' dunkel 1' hell	- 45 - 12	73
2	10 {	kontınuierlich 5' dunkel 1' hell	- 45 - 13	71
3	10	kontınuıerlich 5' dunkel 1' hell	$egin{array}{lll} & +20 \ & -oldsymbol{5} \end{array}$	73
8	10	kontinuierlich 5' dunkel 1' hell	+27 -4	85
5	10 10	kontınuierlich 5' dunkel 1' hell	- 26 - 6	77

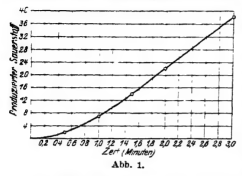
die Dauer der Dunkelperioden zwischen einer und vier Minuten varuert wurde. Der Versuch begann nach vorheriger halbstundiger kontinuierlicher Bestrahlung

Tabelle 2 enthalt 5 Versuche, in denen auf eine Dunkelperiode von 5 Minuten eine Hellperiode von 1 Minute folgte

Aus beiden Tabellen ergibt sich, daß eine bestimmte Menge Strahlung nach langen Dunkelperioden weniger leistet als bei kontinuierlicher Einwirkung. Diese Wenigerleistung ist bei der Folge von einer Hellminute und einer Dunkelminute unerheblich, sie betragt bei einer Verlangerung der Dunkelperioden auf 5 Minuten 70 bis 80 ° o der Leistung bei kontinuierlicher Bestrahlung. Eine Verlangerung der Dunkelperioden uber 5 Minuten hinaus hatte, unter sonst gleichen Bedingungen kein weiteres Herabgehen der Leistung zur Folge

Die Geschwindigkeit der Assimilation steigt also nach einer langen Dunkelperiode allmahlich an Will man diesen Anstieg direkt messen so ist es methodisch nicht korrekt, die Druckanderungen am Manometer etwa von Minute zu Minute zu beobachten, da es einiger Zeit bedarf, bis der in der Zelle gebildete Sauerstoff an den Gasraum abgegeben wird Die Anordnung war deshalb folgende: Nach einer Dunkelperiode von 5 Minuten wurde zunachst 0,5 Minuten bestrahlt, dann verdunkelt und erst nach einigen Dunkelminuten abgelesen, wenn die Druck-

differenz zwischen dem bestrahlten Gefaß und der nicht bestrahlten Kontrolle konstant geworden war Der Versuch wurde mit Bestrahlungszeiten von 1.0, 1,5, 2.0 und 30 Minuten wiederholt, indem der Bestrahlung stets eine Dunkelperiode von 5 Minuten vorausging. Um nach so



kurzen Bestrahlungszeiten schon gut meßbare Ausschlage zu erhalten, mußte mit ziemlich dichten Zellsuspensionen gearbeitet werden, die das Licht beim Durchgang durch das Assimilationsgefaß um etwa 75% schwächten. Man erhalt so nicht die Kurve fur die hohe Intensitat der auffallenden Strahlung, sondern für eine mittlere Strahlungsıntensıtat

Eine Beobachtungsreihe ist in Tabelle 3 zahlenmaßig, in Abb. 1 graphisch wiedergegeben Die zunachst kleine Assimilationsgeschwindigkeit erreicht also bei 25° nach etwa 2 Minuten einen konstanten Endwert

1 mm = 0,7 cmm Sauerston.						
Belichtungs- zeit in Minuten	Abgelesene Druck- dıfferenz Hell-Dunkel ın mm	Sauerstoffproduktion, auf 30 Sek berechnet				
0,5 1.0 1.5 2.0	2 7 14 22	2 5 7				
3.0	38	8				

Tabelle 3 25%. Hohe Intensität der auffallenden Strahlung

Hatte die Induktion bei der Assimilation ahnliche Ursachen wie bei der Chlorknallgasreaktion, so mußte die Induktionszeit um so kurzer sein, je hoher die Bestrahlungsintensität. Tabelle 4, in der einige Versuche mit medriger Bestrahlungsintensität wiedergegeben sind, zeigt, daß hier eine Induktion nicht nachzuweisen ist, indem bei intermittierender und kontinuierlicher Bestrahlung innerhalb der Fehlergrenzen gleiche Leistungen gefunden werden. Es geht daraus hervor, daß die Induktion bei der Assimilation in anderer Weise als bei der Chlorknallgasreaktion gedeutet werden muß.

Zusammenfassung.

Bestrahlt man eine vorher verdunkelte Zelle mit hoher Intensitat, so steigt die Assimilationsgeschwindigkeit von einem medrigen Anfangswert im Laufe einiger Minuten auf einen konstanten Endwert.

Tabelle	4.	25°.	Niedrige	Bestrahlungsintensität.
	1	mm :	= 0.7 cmm	Sauerstoff

Nr. des Versuchs	Gesamt- belich- tungszeit in Minuten	Belichtungsart	Abgelesene Druck- differenz Hell- Dunkel in mm	Wenigerleistung des Lichts bei intermittierender Bestrahlung
	10	kontinuierlich	+ 12	
1	10 {	5' dunkel 1' hell	} -11	
	10	kontınuierlich	+ 13	
2	10 {	3' dunkel 1' hell	 }	_
3	10	kontınuierlich	+ 14	
	10 {	5' dunkel 1' hell	- 15	

Bestrahlt man eine vorher verdunkelte Zelle mit medriger Intensitat, so ist eine Induktionszeit nicht nachweisbar.

Verdunkelt man eine Zelle nach vorheriger intensiver Bestrahlung, so stellt sich allmahlich der inaktive Zustand wieder ein, nach einer Verdunkelungszeit von einer Minute ist die Inaktivierung eben merklich, nach einer Verdunkelungszeit von 5 Minuten ist die Inaktivierung beendigt oder das "Dunkelgleichgewicht" erreicht

II Einfluß der Sauerstoffkonzentration auf die Assimilationsgeschwindigkeit.

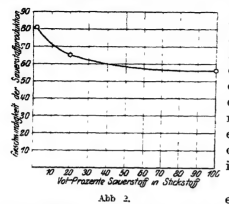
Bei niedrigen Sauerstoffdrucken verhert eine grune Zelle die Fahigkeit, Kohlensaure photochemisch zu zersetzen der kritische Sauerstoffdruck liegt hierbei nach Beobachtungen Willstaetters 1 unter 1 1000 Atmosphare

Abgesehen von dieser Hemmung ergab sich ein weiterer Einfluß des Sauerstoffdruckes, als die Assimilationsgeschwindigkeit bei Sauerstoffdrucken zwischen $^{1}/_{50}$ und 1 Atmosphare gemessen wurde, und zwar sank die Assimilationsgeschwindigkeit wenn der Sauerstoffdruck stieg

Die Versuche waren so angeordnet, daß die Assimilationsgefaße zunachst mit ihren Manometern verbunden wurden und dann die Luft aus dem überstehenden Gasraum und der Manometercapillare, unter lebhaftem Schutteln, durch Gasgemische verschiedenen Sauerstoff-

 $^{^{1}}$ Willstaetter u. Stoll. Untersuchungen uber die Assimilation der Kohlensäure, Berlin 1918.

partialdrucks vertrieben wurde Der Gesamtgasdruck betrug etwa 1 Atmosphäre, zur Verdunnung des Sauerstoffs diente entweder Stickstoff oder Wasserstoff Wie immer, so wurde auch hier jeder Versuch



doppelt angesetzt, das eine Gefaß diente zur Bestrahlung, das zweite als Dunkelkontrolle Ein etwaiger Einfluß des Sauerstoffdruckes auf die Atmung fallt so im Resultat der Assimilationsmessung heraus. doch wurde, in Übereinstimmung mit früheren Erfahrungen, niemals eine Beschleunigung der Atmung beobachtet, wenn der Sauerstoffdruck in den angegebenen Grenzen stieg.

Als Suspensionsflussigkeit diente ein Carbonatgemisch von 85 Teilen

 $^{\rm m}$ 10-NaHCO₃ und 15 Teilen $^{\rm m}/_{\rm 10}$ -Na₂CO₃, $c_{\rm CO_2}$ war demnach bei 25° = 91 · 10⁻⁶ oder sehr hoch, hinsichtlich der "hohen" und "tiefen" Bestrahlungsintensitaten gilt das in Abschnitt I Gesagte.

In Abb 21st ein Versuch graphisch wiedergegeben, auf der Abszissenachse sind die Volumprozente an Sauerstoff oder die Sauerstoffpartial-

Tabelle 5. 25°. Hohe Bestrahlungsıntensıtät. 1 mm = 0.7 cmm Sauerstoff

		T MILL	o, chim badeistoii
Nr. des Versuchs	Volumprozente Sauerstoff	Abgelesene Druckdifferenz Hell-Dunkel in mm	Die Verminderung des Sauerstoffpartialdruckes bewirkt eine Beschleum- gung der Sauerstoff- produktion um °o
1	100° o 2° o in Wasserstoff	± 45 ± 65	1 44
2	100% 2% in Wasserstoff	$\begin{array}{l} +28 \\ +46 \end{array}$	66
3	100% 2% in Stickstoff	$\begin{array}{l} +\ 32 \\ +\ 45 \end{array}$	41
4	100% 2% in Stickstoff	- 26 - 45	73

drucke abgetragen, die Ordinaten bedeuten die in 30 Minuten beobachteten Druckanderungen (Druckdifferenzen Hell-Dunkel) oder die Geschwindigkeiten der Sauerstoffproduktion. Die Bestrahlungsintensität war hoch Wie man sieht, sinkt die Geschwindigkeit der Sauerstoffproduktion von 81 auf 55, wenn der Sauerstoffdruck von $^{1}/_{50}$ auf 1 Atmosphäre steigt, und zwar wird der Einfluß des Sauerstoffdruckes mit steigenden Sauerstoffdrucken kleiner

Tabelle 5 ergibt vier Versuche mit verschiedenem Zellmaterial bei Variation des Sauerstoffdruckes um das 50 fache wieder und zeigt, daß der Einfluß des Sauerstoffdruckes quantitativ etwas verschieden ist Ob der Sauerstoff mit Wasserstoff oder mit Stickstoff verdunnt wird, scheint keine Rolle zu spielen.

Bei niedrigen Bestrahlungsintensitäten war ein deutlicher Einfluß des Sauerstoffdruckes nicht festzustellen (Tabelle 6).

Tabelle 6. 25°. Niedrige Bestrahlungsintensität.

1 mm = 0,7 cmm Sauerstoff.

Nr. des Versuchs	Abgelesene Druckdifferenz He	ll-Dunkel in mm in 30 Minuten
1 2	2 Vol% Sauerstoff in Stickstoff 55 2 Vol% Sauerstoff in Stickstoff 73	100 Vol% Sauerstoff 58 20 Vol% Sauerstoff in Stickstoff 72

Was die Deutung der Versuche betrifft, so kommen zunachst zwei Moglichkeiten in Betracht. Bei hohen Bestrahlungsintensitäten entstehen die Assimilate in hoher Konzentration und konnten, ehe sie in eine stabile Form übergehen, durch Sauerstoff zu Kohlensaure zurückoxydiert werden. Dies ware der uninteressantere Fall. Es ist aber auch daran zu denken, daß der Sauerstoff mit dem photochemischen Primarprodukt reagiert, indem er, wie das Kohlensaurederivat als Acceptor fungiert.

Ein hemmender Einfluß des Sauerstoffs wurde bei vielen photochemischen Vorgangen in vitro betrachtet z B bei der klassischen photochemischen Reaktion, der Salzsaurebildung aus Chlorknallgas Nach Luther¹ ist die Hemmung durch Sauerstoff für alle Photochlorierungen, nach Wildermann² für alle photochemischen Gasreaktionen charakteristisch³

Wie man sich den Einfluß des Sauerstoffs auch vorstellen mag, immer wird man berucksichtigen, daß sich der assimilatorische Quotient mit wachsenden Sauerstoffdrucken nicht andert, daß also in der schließlichen Bilanz kein Sauerstoff verschwinden darf

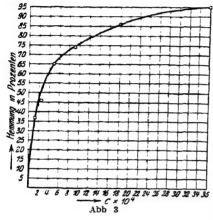
¹ Zeitschr f. physikal Chem 56, 43. 1906.

² Zeitschr. f. physikal Chem. 42, 313 1903.

³ Vgl. auch Weigert "Über Hemmung photochemischer Reaktionen durch Sauerstoff". Nernst-Festschrift, S. 464.

III. Die Wirkung der Narkotica auf die Assimilation.

1. Beruht die hemmende Wirkung der Narkotica auf einer Veranderung von Grenzflachen und ist diese Veranderung angenahert der Narkoticumkonzentration an den Grenzflachen proportional, so wird für die Abhängigkeit der Wirkung von der Narkoticumkonzentration eine der Freundlichschen Adsorptionsisotherme¹ ahnliche Kurve zu erwarten sein In der Tat erhalt man eine derartige Kurve, wenn man die Außenkonzentrationen des Narkoticums Phenylurethan als Abszissen,



die Hemmungen der Assimilationsgeschwindigkeit als Ordinaten auftragt.

Bei den Versuchen wurden die Zellen in Gemischen von 85 Teilen $^{\rm m}/_{10}$ -NaHCO $_3$ und 15 Teilen $^{\rm m}/_{10}$ -Na $_2$ CO $_3$ unter Zusatz steigender Phenylurethanmengen suspendiert. Die Temperatur bei der Bestrahlung war 10 $^{\rm o}$, $c_{\rm CO}_2$ somit $76\cdot 10^{-6}$ oder so hoch, daß eine Verdoppelung der CO $_2$ -Konzentration die Assimilationsgeschwindigkeit nur unerheblich steigerte Die Bestrahlungsintensität betrug etwa 10000 Lux, war also

gleichfalls sehr hoch. Bedeutet v_0 die Assimilationsgeschwindigkeit ohne Narkoticum, v_1 die Assimilationsgeschwindigkeit bei der Narkoticum-konzentration c, so ist $\frac{v_0-v_1}{v_0}\cdot 100$ die prozentische Hemmung der Assimilationsgeschwindigkeit, die in Abb 3 als Ordinate aufgetragen ist. Die Abszissen entsprechen den Außenkonzentrationen an Phenylurethan

2. Wie in früheren Versuchen die Wirkung² auf Atmung und Garung innerhalb einer homologen Reihe mit der Adsorbierbarkeit zunahm, so stieg, wie zu erwarten war, in ahnlicher Weise die Wirkung auf die Assimilationsgeschwindigkeit. In Tabelle 7 sind die Konzentrationen, die eine bestimmte Hemmung der Assimilation bewirken, für die Reihe der Urethane zusammengestellt, daneben die viel hoheren Konzentrationen, die die Atmung derselben Zelle um den gleichen Betrag hemmen. Die Tabelle zeigt den bekannten Anstieg der Wirkungsstarken, für die Assimilationshemmung vom Anfangsglied bis zum Endglied auf das 800 fache.

FREUNDLICH. Zeitschr. f. physikal. Chem. 57, 385. 1907
 ASHER-SPIRO: Ergebn d Physiol 14, 253. 1914

Tabelle 7. 250 Hohe CO2-Konzentration und hohe Bestrahlungsintensität.

Narkoticum	Assimilationshem- mung von 50% von 50% durch durch Millimole pro Liter Atmungshemmung von 50% durch Millimole pro Liter
Methyl-Urethan. Athyl-Urethan. Propyl-Urethan. Butyl-Urethan(iso). Amyl-Urethan(iso). Phenyl-Urethan	. 400 1200 220 780 50 100 17 43 12 32 0,5 6

Die Zahlen sind einer Dissertation von Fraulein ALEXANDRA V RANKE entnommen (Methode Anordnung I, Suspensionsflüssigkeit mit 4 Vol -% CO₂ gesattigte Knorsche Lösung). Sie beziehen sich auf hohe Kohlensaurekonzentrationen und Bestrahlungsintensitaten und zeigen, daß der unter diesen Bedingungen maßgebende Teilvorgang der Assimilation eine Reaktion an Grenzflächen ist

3 Durch Untersuchung der Assimilation unter verschiedenen außeren Bedingungen ist die Möglichkeit gegeben, Wirkungen auf die einzelnen Teilvorgänge der Assimilation festzustellen. Als verschiedene außere Bedingungen kommen in erster Linie in Betracht

hohe CO_2 -Konzentration und hohe Bestrahlungsintensitat. hohe CO_2 -Konzentration und tiefe Bestrahlungsintensitat. tiefe CO_2 -Konzentration und hohe Bestrahlungsintensitat

Die Wirkung der Narkotica in den beiden ersten Fallen wurde bereits verglichen¹ und nicht sehr verschieden gefunden. Die Wirkung im dritten Fall konnte fruher nicht festgestellt werden, weil in den Carbonatgemischen niedriger Kohlensaurekonzentration, wohl infolge ihrei hohen OH-Ionenkonzentration, die Narkoticahemmungen vielfach irre versibel waren. Spatei zeigte sich, daß viele Narkotica auch in staik alkalischen Carbonatgemischen vollig reversibel hemmen, wenn man nicht bei 25°, sondern bei 10° arbeitet und die Versuche nicht langer als 2 Stunden ausdehnt. Die noch bestehende Lucke konnte somit ausgefullt werden, indem die Wirkung des Phenylurethans bei Kohlensaurekonzentrationen von 76 × 10⁻⁶ Molen pro Liter (85 Teile materialischen 15 Teile materialischen pro Liter (15 Teile materialischen haben 20° und 85 Teile materialischen wurde, unter intensiver Bestrahlung

In Tabelle 8 ist eine derartige Beobachtungsreihe zusammengestellt. Sie zeigt, daß auch bei tiefsten Kohlensaurekonzentrationen

¹ Vgl. die I. Mitteilung.

	1 mm = 0,7 cmm Sauerston.					
Phenyl- Urethan-	Phenyl- Urethan- Mole pro	Beobachte differenz H in mm in 6		Assimilationshemmung in Prozenten		
prozente	Liter	$c_{\text{CO}_2} = 0.44 \cdot 10^{-6}$	$c_{\text{CO}_2} = 76 10^{-6}$	$c_{\text{CO}_2} = 0.44 10^{-6}$	$c_{\text{CO}_2} = 76 \cdot 10^{-6}$	
0 0,002 0,004 0,008	1,2 10 ⁻⁴ 2,4 10 ⁻⁴ 4,8 10 ⁻⁴	33 26 21 18	42 24 17 9	21 36 46	37 46 65	

Tabelle 8. 40°. Hohe Intensitat der Bestrahlung. 1 mm = 0.7 cmm Sauerstoff.

Phenylurethan in ahnlicher Weise wie bei hohen Kohlensaurekonzentrationen wirkt

Es ist hieraus zu schließen, daß die Bindung der Kohlensaure eine Grenzflachenreaktion von ahnlicher Empfindlichkeit ist, wie die ubrigen im Assimilationsmechanismus verketteten Vorgange

IV. Die Wirkung der Blausaure auf die Assimilation

Unter bestimmten Bedingungen hemmt eine 1/10000-Blausaurelosung die Assimilation, die nach Entfernung der Blausaure wieder auf ihre normale Höhe steigt Die Assimilation ist also gegenüber Blausaure recht empfindlich. Im Gegensatz hierzu wird die Sauerstoffatmung selbst durch die hundertfache Blausaurekonzentration, also eine n 100-Losung, zunachst nicht gehemmt, Sauerstoffaufnahme und Kohlensaureabgabe sınd in derartıgen Losungen zunachst großer als ın den blausaurefreien Kontrollösungen Erst nach Stunden beginnt in den konzentrierten Blausaurelosungen ein hemmender Einfluß auf die Atmung merklich zu werden

An diese Tatsachen, die in der vorhergehenden Arbeit mitgeteilt wurden, schließen die folgenden Versuche an, zu deren Verstandnis eine Bemerkung uber das Gaswechselgleichgewicht vorausgeschickt sei

In einfachen Salzlosungen ist der respiratorische und assimilatorische Quotient fur unser Versuchsobjekt nahezu gleich 1 Die Gleichung der Atmung kann somit summarisch

$$C + O_2 = CO_2,$$

¹ Da bei der hohen CO₂-Konzentration die Assimilationsgeschwindigkeit etwa 7mal so groß wie bei der niedrigen CO₂-Konzentration ist (vgl. Mitteil. I), so wurde, um in gleichen Versuchszeiten beobachten zu konnen, bei tiefer CO2-Konzentration mit etwa 7 mal so dichter Zellsuspension gearbeitet wie bei hoher CO2-Konzentration.

O. Warburg: Geschwindigkeit der photochemischen CO₂-Zersetzung. II. 351 die Gleichung der Assimilation

$$CO_2 = C + O_2$$

geschrieben werden.

Bestrahlen wir, so erhalten wir nach der einfachsten Annahme die beiden Vorgange

$$C + O_2 \rightleftharpoons CO_2$$

In einer CO₂-haltigen Flüssigkeit überwiegt, je nach der Intensitat der Bestrahlung, der Vorgang von links nach rechts oder in umgekehrter Richtung, wird Sauerstoff von der Zelle aufgenommen oder Sauerstoff von der Zelle abgegeben. Bei einer bestimmten Intensitat der Bestrahlung sind die Geschwindigkeiten der beiden entgegengesetzten Vorgange gleich. Es herrscht "Gaswechselgleichgewicht".

Diese einfache Auffassung ist wahrscheinlich insofern richtig, als die bestrahlte, ebenso wie die verdunkelte Zelle, Sauerstoff aufnimmt und als in der bestrahlten Zelle die Oxydation, thermodynamisch betrachtet, zur Oxydationsstufe der Kohlensaure führt. Die Auffassung ist insofern inkorrekt, als dieses Oxydationsprodukt nicht in allen Fallen Kohlensaure ist.

Der erste Punkt folgt daraus, daß die bestrahlte Zelle wachst, also Arbeit leistet; nichts berechtigt zu der Annahme, in der bestrahlten Zelle konne unter Umgehung der Atmung Wachstumsarbeit gewonnen werden

Der zweite Punkt folgt aus der Bestrahlungskurve (Abszissen Bestrahlungsintensitäten Ordinaten Geschwindigkeiten der Sauerstoffabspaltung), die im Punkte des Gaswechselgleichgewichts keinen Knick zeigt. Es bedarf mit anderen Worten der gleichen Arbeit, um ein Mol veratmeten Sauerstoffs oder ein Mol Sauerstoff aus Kohlensaure abzuspalten.

Der dritte Punkt folgt aus den nachstehend beschriebenen Versuchen mit Blausaure hoher Konzentration.

a) Wirkung steigender Blausaurekonzentrationen bei hoher und konstanter Intensitat der Bestrahlung

Viele Stoffe hemmen die Assimilation vollig; es wird dann von der bestrahlten Zelle ebensoviel Sauerstoff absorbiert wie von der verdunkelten. Irgendeine Besonderheit von dem Zustand an, in dem die Sauerstoffproduktion = der Sauerstoffabsorption, der Sauerstoffwechsel also = Null ist, ist im allgemeinen nicht zu beobachten, wenn man steigende Konzentrationen eines hemmenden Stoffes einwirken laßt.

Auch in blausaurebeladenen Zellen wird zunachst die Sauerstoffproduktion nach Maßgabe der Cyanidkonzentration gehemmt. Ist jedoch der Zustand erreicht, in dem sich bei Bestrahlung Sauerstoffproduktion und Sauerstoffabsorption das Gleichgewicht halten, und laßt man die Cyanidkonzentration weiter wachsen, so beobachtet man entweder keine oder nur eine sehr geringe Zunahme der Wirkung, das heißt, der Einfluß der Bestrahlung auf den veratmeten Sauerstoff wird auch durch große Cyanidmengen nur wenig gehemmt

Um dieses Phanomen deutlich zur Anschauung zu bringen, arbeitet man am besten bei niedrigen ${\rm CO}_2$ -Konzentrationen, bei denen die Assimilation nicht allzu groß gegen die Atmung ist.

Die Zellen wurden in einem Carbonatgemisch von 15 Teilen $^m/_{10}$ -Na $^{\rm HCO}_3$ und 85 Teilen $^m/_{10}$ -Na $^{\rm 2}{\rm CO}_3$ suspendiert und unter Zusatz steigender Cyanidmengen bei $10^{\,0}$ bestrahlt.

$c_{CO_2} = 0.4 \cdot 10^{-3}$. 1 mm = 0.7 cmm Sauerstoff.						
Nr. des Versuchs	hs tration an in 60 Minutes		g in mm	Druck- dıfferenz Hell-		
	Cyanid ¹	dunkel	bestrahlt	Dunkel		
1	0 0,8 10-4 0,8 10-3	$-11 \\ -13 \\ -17$	$+13 \\ +3 \\ -2$	24 16 15		
2	$\begin{array}{c} 0 \\ 0.4 10^{-4} \\ 0.8 10^{-4} \\ 0.8 \cdot 10^{-3} \end{array}$	-16 -16 -18 -25	$+8 \\ +3 \\ +1 \\ -5$	24 19 19 20		

Tabelle 9. 10°. Hohe Bestrahlungsintensitat. $c_{CO_2} = 0.4 \cdot 10^{-6}$. 1 mm = 0.7 cmm Sauerstoff.

Tabelle 9, in der einige Beobachtungen zusammengestellt sind, zeigt. daß die Sauerstoffproduktion schon durch kleine Cyanidkonzentrationen fast vollig gehemmt wird, daß aber, wenn die Sauerstoffproduktion gehemmt ist, eine weitere Steigerung der Cyanidkonzentration um das 10 fache die Lichtwirkung nicht mehr wesentlich beeintrachtigt. Bei hohen Kohlensaurekonzentrationen, bei denen die Assimilation etwa das 20 fache der Atmung beträgt, wird diese Erscheinung

 $^{^1}$ Die Außenkonzentration an freier HCN berechnet sich aus der H-Ionenkonzentration des Carbonatgemisches, die bei $18^0=2,8\cdot 10^{-11}$ gefunden wurde und der Dissoziationskonstante der Blausäure $K_{18}=4,7\cdot 10^{-10}$ für 18^0 zu $0.056\cdot C$, wenn C die Gesamtkonzentration an Cyanid bedeutet. Die Konzentration der freien HCN in der Zelle ist hierdurch nicht gegeben, da die H-Ionenkonzentration in der Zelle unbekannt ist Aus diesem letzteren Grunde ist es zunächst nicht möglich, die Wirkungsstärke der Blausaure oder der Cyanidionen bei verschiedenen CO2-Konzentrationen zu vergleichen.

leicht ubersehen; man kann hier die Assimilation durch Cyanid um 95% hemmen, wahrend man in den Beispielen unserer Tabelle nur bis zu einer Hemmung von 40% (Versuch 1) oder 20% (Versuch 2) kommt, je nach dem Verhaltnis zwischen Assimilation und Atmung in der cyanid-freien Kontrolle.

b) Wirkung hoher Blausaurekonzentrationen bei verschiedener Intensitat der Bestrahlung

Als Lichtquelle diente eine ¹/₂-Wattlampe der Osramwerke, deren Starke bei normaler Belastung in der Physikalisch-technischen Reichsanstalt zu 3500 Hefner-Kerzen bestimmt war. Durch Änderung der Entfernung zwischen Lichtquelle und Assimilationsgefaß (Anordnung III, Mitteilung I) wurden die Intensitaten der Bestrahlung um etwa das 40fache variiert

Die Zellen waren in einem Carbonatgemisch von 85 Teilen m 10-NaHCO3 und 15 Teilen m/10-Na2CO3 suspendiert, mit oder ohne Zusatz von Kaliumzyanid Die Kohlensaurekonzentration war somit 91 · 10-6 oder sehr hoch, der Kohlensauredruck wurde durch "Pufferwirkung" der Carbonate konstant gehalten, so daß die beobachteten Druckanderungen solche des Sauerstoffpartialdrucks waren Unter Cyanidkonzentration ist die Gesamtkonzentration an Cyanid (Salz – Ionen – undissoziierte Blausaure) verstanden, die Konzentration der Blausaure ist nach der früher gegebenen Formel (Abschnitt VII, erste Mitteilung) berechenbar

Gleiche Mengen gleichkonzentrierter Zellsuspensionen wurden in Assimilationsgefaße gleichen Rauminhalts und gleicher Form eingefullt, so daß bei einer bestimmten Intensität der auffallenden Strahlung gleiche Energiemengen absorbiert wurden

Die Bestrahlungsintensität, bei der Gaswechselgleichgewicht herrschte, wurde durch Vorversuche mit sehr dunnen Zellsuspensionen ermittelt und zu etwa 500 Lux gefunden. Die eigentlichen Versuche wurden dann, um großere Ausschlage zu erhalten, mit dichteren Zellsuspensionen ausgefuhrt, der Vorversuch gab die Sicherheit, daß bei dei Intensität der einfallenden Strahlung entweder Gaswechselgleichgewicht herrschte oder Sauerstoff von der Zelle aufgenommen wurde. Dieser Punkt ist wesentlich für die Reinheit der Versuchsanordnung

Die Bestrahlungszeiten waren im allgemeinen 30 Minuten fur die blausaurefreie Kontrolle bei intensiver Bestrahlung 5 Minuten, im letzteren Fall war die Messung der Atmung naturgemaß ungenau. Um bei den kurzdauernden Versuchen die Induktionsperiode vor die Zeit der Messung zu legen, wurde der Versuch erst nach vorheriger 5 Minuten langer Bestrahlung begonnen.

Bei Blausaurekonzentrationen uber $^{\rm m}$ $_{200}$ pro Liter beginnt eine narkotische Wirkung bemerkbar zu werden; da die spezifische Blausaurewirkung dann verdeckt wird, so wurde diese Grenzkonzentration nicht uberschritten.

Tabelle 9a.	25°.	$C_{CO_2} = 1$	91 · 10-6
1 mm =	0,6 cn	nm Sauer	rstoff.

Nr des Versuchs	Abstand der Lampe (3500 H. K.) vom Assimilations- gefaß m em	Ungefalne Beleuchtungsstarke in Lax Cyanidkonzentra- tron in Molen pro Later	Daner des Versuchs in Minuten	Abgelesene Druck- anderung Dunkelgefaß	Abgelesene Druck- anderung bestrahltes Gefaß	Unterhalb des Gaswechselgleichge- wichts in 30 Min ab- gespaltener Sauer- stoff in mm	Oberhalb des Gaswechselgleichge- wichts in 30 Mm. ab- gespaltener Sauer- stoff in mm
1	285 285 43 43	440 0 440 1/1000 19000 0	30 30 5	$ \begin{array}{r} -37 \\ -49 \\ -2 \\ (\pm 3) \\ -46 \end{array} $	$ \begin{array}{r r} -20 \\ -31 \\ +74 \\ +16 \end{array} $	17 18	111
2	285 285 43 43	440 0 440 1,500 19000 0	30 30 5 30	$ \begin{array}{r} -40 \\ -36 \\ -40 \\ -2 \\ (\pm 3) \\ -46 \end{array} $	-16 -23 $+80$ $+4$	20 17	16 480 4
3	285 285 43 43	19000 17 ₅₀₀ 440 0 440 17 ₂₀₀ 19000 0	30 30 5	$ \begin{array}{r} -27 \\ -34 \\ -2 \\ (\pm 3) \\ -29 \end{array} $	-11 -17 -49 -2	16 17	294 0

Die Zahlen, die in Tabelle 9a zusammengestellt sind, zeigen, daß n 400-Blausaurelösungen die Sauerstoffabspaltung aus Kohlensaure vollig hemmen, bei der hohen Bestrahlungsintensität von 19000 Lux ist die Zelle nicht mehr imstande, einen positiven Druck zu entwickeln Gleichwohl spaltet eine bestimmte Menge Strahlung niedriger Intensität den veratmeten Sauerstoff aus blausaurebeladenen Zellen mit der gleichen Geschwindigkeit ab, wie aus blausaurefreien Zellen Hohe Cyanidkonzentrationen lassen also den photochemischen Reaktionsmechanismus an sich — wie aus der Wirkung auf den in der Atmung gebundenen Sauerstoff hervorgeht — intakt, heben aber die photochemische Reaktionsfahigkeit der Kohlensaure auf

c) n 10000-Blausaurelösungen hemmen die Assimilation bei hoher Intensitat der Bestrahlung, sind jedoch ohne Wirkung bei niedriger Intensitat der Bestrahlung (Abschnitt VII, Mitteilung I). Nachdem sich in den Versuchen mit hohen Blausaurekonzentrationen gezeigt hatte,

daß wir photochemische Vorgange unterhalb und oberhalb des Gaswechselgleichgewichts zu unterscheiden haben, erschien es erwünscht, die Versuche mit niedrigen Blausaurekonzentrationen daraufhin nachzuprufen, ob auch hier der Punkt des Gaswechselgleichgewichts das Gebiet der Wirkung von dem der Wirkungslosigkeit trennte Ersieht man schon aus den fruher mitgeteilten Zahlen, daß dies nicht der Fall ist, so gebe ich doch einen kurzlich zur Nachprüfung ausgeführten Versuch wieder, da es sich um eine fur das Verstandnis der Kohlensaureassimilation grundlegende Tatsache handelt

Die Bestrahlungsintensitat wurde so gewahlt, daß in der blausaurefreien Kontrolle das Gaswechselgleichgewicht etwa um den Betrag der Atmung uberschritten wurde, die Assimilation also etwa zur Halfte in der Aufhebung der Atmung, zur Halfte in Produktion von Sauerstoff aus Kohlensaure bestand

Als Suspensionsflussigkeit diente dasselbe Carbonatgemisch, wie in b, die Gesamtkonzentration an Cyanid war $^{\rm n}_{/10000}$

Aus Tabelle 9b geht hervor, daß eine n 10000-Cyanidlosung, die bei hoher Bestrahlungsintensität um 65% hemmt, bei tiefer Bestrahlungsintensität wirkungslos ist, bei tiefer Bestrahlungsintensität sind die Ausschlage mit und ohne Cyanid 61, eine Zahl, die in beiden Fallen zu einem erheblichen Bruchteil Sauerstoffabspaltung aus Kohlensaure anzeigt. Dieser Bruchteil ist für die blausaurehaltige Zelle etwas kleiner, weil die Atmung durch Blausaure beschleunigt ist

Tal	oelle 9b	25°	$C_{\text{CO}_2} = 91$	¥	10-6	l mr	n ==	0,6 cmm Sauerstoff
	41							

Abstand der Lampe (3500 H.K.) in em	Ungefahre Beleuch- tungsstarke m Lux	Cyanidkon- zentration in Molen pro Liter	Daner des Versuchs in Minuten	Abgelesene Druek- anderung Dunkelgefaß	Abgelesene Druck- anderung bestrahltes Gefaß	Druck- differenz Hell Dunkel	Assimilation in 30 Min in min
142 142 43 43	1800 1800 19000 19000	0 1 10000 0 1 10000	30 30 5 5	29 39 4 5	- 32 - 22 - 86 - 27	61 61 90 32	61 61 540 192

Es ergibt sich somit, daß hier nicht diejenige Bestrahlungsintensität, bei der Gaswechselgleichgewicht herrscht, das Gebiet der Wirkung von dem der Wirkungslosigkeit trennt, sondern die kritische Bestrahlungsintensität liegt hoher. In n/10000-Blausaurelosungen wird mit anderen Worten Kohlensaure noch photochemisch gespalten, die Geschwindigkeit dieser Spaltung, die in maximo erreicht werden kann, ist jedoch gegenüber blausaurefreien Zellen herabgesetzt.

Zusammenfassung.

Blausaure hemmt die photochemische Sauerstoffabspaltung aus Kohlensaure, nicht aber die Sauerstoffabspaltung aus Zwischenprodukten der Atmung, denn bei vollig gehemmter Kohlensaurespaltung wird der veratmete Sauerstoff aus blausaurebeladenen Zellen mit der gleichen photochemischen Ausbeute abgespalten, wie aus blausaurefreien Zellen

Sehen wir von der sehr unwahrscheinlichen Annahme ab, daß Blausaure den Eintritt der Kohlensaure in die Zelle verhindert, so folgt

- 1 Kohlensaure wird in der bestrahlten grunen Zelle erst nach einer chemischen Umwandlung reduziert
- 2 Die Wirkung der Blausaure auf die Assimilation besteht lediglich darin, daß sie diese Umwandlung hemmt, der photochemische Reduktionsmechanismus an sich wird durch Blausaure nicht beeinflußt
- 3 Zwischenprodukte der Atmung konnen im Gegensatz zur Kohlensaure direkt photochemisch reduziert werden
- ${f 4}$ In der bestrahlten blausaurebeladenen Zelle entsteht keine Atmungskohlensaure

V Die assimilierende Zelle als Photolyt

Physikalisch-chemische Vorbemerkung Wie bei der Elektrolyse sind bei der Photolyse¹ primare und sekundare Reaktionen zu unterscheiden Die Primarreaktion besteht stets in einer Veranderung des absorbierenden Molekuls, die Sekundarreaktionen spielen sich zwischen den photochemischen Primarprodukten untereinander oder zwischen diesen und anderen Bestandteilen des Photolyten ab

Bei der Photolyse des Bromwasserstoffs² ist die Primarreaktion HBr = Br + H, sekundare Reaktionen sind $H + HBr = H_2 + Br$, sowie $Br + Br = Br_2$ Bei der Photobromierung des Hexahydrobenzols³ ist die Primarreaktion $Br_2 = Br + Br$, sekundar ist die Reaktion zwischen den freien Bromatomen untereinander und die Reaktion zwischen freien Bromatomen und dem Hexahydrobenzol

Bestandteile des Photolyten, die mit den photochemischen Primarprodukten reagieren, nennt man Acceptoren. In dem Photolyten Brom + Hexahydrobenzol ist das Hexahydrobenzol der Acceptor

¹ Warburg, E..., Uber die Anwendung der Quantenhypothese auf die Photochemie", Die Naturwissenschaften 1917, Heft 30

² Warburg, E. Zusammenfassung in Zeitschr f Elektrochemie 26, 54.

³ NERNST: Zeitschr f Elektrochemie 1918, S 335

Die Zahl n der bei Bestrahlung eines Photolyten primar umgewandelten Molekule fand E Warburg¹ in einigen Fällen, in Übereinstimmung mit Einsteins² photochemischem Äquivalentgesetz

$$=\frac{Q}{hr}$$

worin $h=1,56\cdot 10^{-34}$, wenn ν die Schwingungszahl der wirksamen Strahlung pro Sekunde, Q die absorbierte Strahlung in Grammcalorien bedeutet

 $Kinetik\ der\ Assimilation^3$ Die Assimilation ist keine einfache Photolyse der Kohlensaure

Der photochemische Primarvorgang, in dem Sauerstoff nicht abgespalten wird, besteht in einer Wirkung auf das Chlorophyllmolekul und führt zur Bildung des photochemischen Primarprodukts. Die Bildungsgeschwindigkeit des photochemischen Primarprodukts ist der in der Zeiteinheit absorbierten Strahlung proportional. Die Konzentration des photochemischen Primarprodukts ist durch die Geschwindigkeit der Bildung und des Verbrauchs bestimmt

Das photochemische Primarprodukt reagiert in Sekundarreaktionen mit dem Acceptor

Acceptor ist nicht die Kohlensaure, sondern ein Kohlensaurederivat, das sich in der Zelle in einer Kette von chemischen Reaktionen bildet Zu dem photochemischen Primarvorgang und den Sekundarreaktionen kommt so in der Zelle eine dritte Klasse von Reaktionen, die der Acceptorbildung. Die Acceptorbildung ist eine Folge freiwillig verlaufender Reaktionen, die ohne Bestrahlung durch Anhaufung der Endprodukte schnell zum Stillstand kommen. Bei Bestrahlung werden diese Endprodukte — die Acceptoren — in der Sekundarreaktion verbraucht wober das Dunkelgleichgewicht gestort wird.

Sowohl die Reaktionen, die zur Bildung des Acceptors führen als auch die Reaktion des Acceptors mit dem photochemischen Primarprodukt sind Reaktionen an Oberflachen und in ihrem Ablauf außerordentlich empfindlich gegenüber Veranderungen des Oberflachenmilieus

¹ Warburg, E. Zusammenfassung in Zeitschi f. Elektrochemie 26, 54 1920

² Einstein: Annal. d Physik, 17, 132 1905, 37, 832 1912

³ Zusatz beim Neudruck Ich habe diese Theorie, da sie unfruchtbar war, spater wieder aufgegeben (vgl. die folgende Arbeit mit UYESUGI über die BLACKMANSche Reaktion). Trotzdem ist sie als Möglichkeit lehrreich und deshalb in diese Sammlung aufgenommen worden.

Im Gegensatz zu der Sekundarreaktion wird die Acceptorbildung durch kleine Blausauremengen gehemmt. Da die Blausaurewirkung wahrscheinlich in einer Überfuhrung von Schwermetallen aus einer wirksamen Form in unwirksame Komplexverbindungen besteht, so ist bei der Acceptorbildung an die Mitwirkung eines Schwermetalls zu denken.

Alle Beeinflussungen der Assimilation in der lebenden Zelle betreffen die Acceptorbildung oder Sekundarreaktionen, eine Beeinflussung der Primärreaktion in der lebenden Zelle durfte bis jetzt noch nicht beobachtet sein

Wollte man nach dieser Auffassung eine photochemische Reaktion in vitro, etwa die Photochlorierung des Benzols, dem Assimilationsvorgang ahnlich leiten, so wurde man das Chlor in der waßrigen Phase eines heterogenen Systems losen, in diesem das Benzol in einer Grenzflachenreaktion entstehen lassen und die bei Belichtung gebildeten Chloratome an den Grenzflachen mit dem Benzol zur Reaktion bringen In diesem Modell ware die photochemische Primarreaktion die Spaltung der Chlormolekule in Chloratome, die Acceptorbildung die Entstehung des Benzols; die Sekundarreaktionen bestanden, je nach der Bestrahlungsintensität und der Geschwindigkeit der Benzolbildung, vorwiegend in der Chlorierung des Benzols durch freie Chloratome oder in der Wiedervereinigung der durch Bestrahlung gebildeten Chloratome zu Chlormolekulen

Fehlt es in dem Modell an Acceptor, so gehen die primar gebildeten freien Chloratome wieder zu Chlormolekulen zusammen oder die Menge des lichtabsorbierenden Stoffes, des Chlors, bleibt konstant. Bei Gegenwart des Acceptors nimmt die Menge des lichtabsorbierenden Stoffes in dem Photolyten ab, indem Chlor in das Benzolmolekul eintritt. Bei der Assimilation bleibt die Menge des lichtabsorbierenden Stoffes, des Chlorophylls, in beiden Fallen, bei Gegenwart und bei Abwesenheit des Acceptors, konstant, wie aus Willstaetters¹ Chlorophyllbestimmungen vor und nach Bestrahlung folgt. Das Modell unterscheidet sich in diesem wesentlichen Punkt von der lebenden Zelle.

Alle den Primarvorgang betreffenden Hypothesen haben zu berucksichtigen, daß die Bilanz des Assimilationsprozesses $\mathrm{CO}_2 = \mathrm{C} + \mathrm{O}_2$ ist, andere Spaltungen somit im Kreislauf des Assimilationsprozesses wieder ruckgängig gemacht werden und in der Summe der Reaktionsgleichungen verschwinden mussen

Der Primarvorgang Bestrahlt man eine Zelle mit konstanter Intensitat, so wird im photochemischen Primarvorgang in gleichen Zeiten

die gleiche Anzahl von Molekülen verandert; gleichwohl ist die Sauerstoffentwicklung, wenn nach Verdunkelung mit konstanter Intensitat bestrahlt wird, zunachst klein und steigt erst allmahlich zu einem konstanten Endwert an. Diese Erscheinung kann nicht so gedeutet werden. daß sich in der Dunkelperiode Stoffe anhaufen, die den bei Bestrahlung gebildeten Sauerstoff, etwa in statu nascendi, zunachst wegfangen, in diesem Fall müßte die Induktionsperiode um so länger sein, je niedriger die Bestrahlungsintensitat, wahrend die tatsächlichen Verhaltnisse umgekehrt liegen. Vielmehr folgt aus den Beobachtungen uber die Induktion, I daß in dem Primarvorgang kein Sauerstoff abgespalten wird. und 2. daß in dem Primarvorgang keine Stoffe entstehen, die freiwillig (in Dunkelreaktionen) Sauerstoff abspalten. Auch der zweite Punkt ist wichtig; er ergibt sich aus der Anlage der Induktionsversuche, in denen die Lichtwirkung stets nach Verdunkelung, nachdem die Druckdifferenz zwischen dem bestrahlten Gefaß und der Dunkelkontrolle konstant geworden war, abgelesen wurde

Punkte 1 und 2 sind das einzige Sichere, was sich über den Primarvorgang aussagen laßt, sie machen es wahrscheinlich, daß der Primarvorgang nicht das Kohlensauremolekul betrifft

Die Moghehkeit, an eine primare Veranderung der Kohlensaure zu denken, war durch eine Beobachtung Will-statters gegeben, nach der sich die Kohlensäure unter gewissen Bedingungen in vitro an das Chlorophyllmolekul anlagert Anderseits war die quantentheoretische Betrachtungsweise von vornherein der Annahme einer primaren Lichtwirkung auf das Kohlensauremolekul nicht gunstig Nach Einstein¹ wird von einem absorbierenden Molekul stets nur ein Elementarquantum Strahlung aufgenommen, bezeichnen wir das Elementarquantum der wirksamen Strahlung mit h ν , so ist Bedingung für die Zersetzung worauf E War-

BURG² zuerst aufmerksam machte, $hr > \frac{A}{N_0}$, hier bedeutet A die Arbeit, deren es zur Zersetzung eines Giammolekuls bei der Versuchstemperatur bedarf N_0 die Avogadrosche Zahl

hr ist für die assimilatorisch wirkende Wellenlange 0,77 μ = 5,99 10-20 $\frac{A}{N_0}$ ist für $CO_2 = C + O_2$ bei Zimmertemperatur³ = $\frac{48.000}{6.17 - 10^{12}} = 15,9 \times 10^{-20}$ für $CO_2 = CO + \frac{1}{2}O_2$. $\frac{3}{6.17 + 10^{12}} = 10.8 - 10^{-20}$

Die Bedingung $h_T>\frac{A}{N_0}$ ist also nicht erfullt oder die beiden einfachen Vorgange $\mathrm{CO}_2=\mathrm{C}+\mathrm{O}_2$ und 2 $\mathrm{CO}_2=2\,\mathrm{CO}-\mathrm{O}_2$ waren als photochemische Primärreaktionen auszuschließen

¹ loc. cit.

² Sitzungsber. d Preuß Akad. d. Wiss., Physik -mathem. Klasse, 1914, 884.

³ POLLITZER, F.. Berechnung chemischer Affinitäten. Stuttgart 1912.

Acceptorbildung Von bestimmten hohen CO₂-Konzentrationen und Bestrahlungsintensitäten an laßt sich die Geschwindigkeit der Assimilation weder durch Erhohung der CO₂-Konzentration noch durch Erhohung der Bestrahlungsintensität steigern, unter diesen Bedingungen entspricht einer Temperatursteigerung von 15° auf 25° etwa eine Verdoppelung der Assimilationsgeschwindigkeit. Mit diesen von Blackman¹ gefundenen Tatsachen beginnt die physikalisch-chemische Aufklarung der Assimilation, sie zeigen, daß im Mechanismus der Kohlensäurereduktion eine langsam verlaufende chemische Reaktion eine Rollespielt.

Es war ein Fortschritt gegenüber früheren Versuchen, daß wir mit isolierten, sehr kleinen Zellen arbeiteten, dank des kurzen Diffusionsweges von der Außenflache der Zelle bis zu den Reaktionsorten war hier die Nachdiffusion der Kohlensaure, auch bei den niedrigsten Kohlensaurekonzentrationen, als geschwindigkeitsbestimmender Faktor ausgeschaltet. In allen folgenden Überlegungen konnen wir somit von der Nachdiffusion der Kohlensaure absehen (Abschnitt III, erste Mitteilung).

Der Theorie der Acceptorbildung stelle ich die Tatsachen, auf denen sie beruht, voran Sie beziehen sich samtlich auf hohe Intensitaten der Bestrahlung

- 1. Nachweis einer chemischen Bindung der Kohlensaure im Mechanismus der Assimilation Bei niedrigen Kohlensaurekonzentrationen, bei denen die Assimilationsgeschwindigkeit proportional der Kohlensaurekonzentration wachst, entspricht einer Temperaturerhohung von 5° auf 10° etwa eine Verdopplung der Geschwindigkeit Fur ein Intervall von 10° berechnet sich der hohe, zweifellos "chemische" Koeffizient von 5 (Abschnitt V. erste Mitteilung)
- 2 Derselbe Nachweis von anderer Seite In der bestrahlten blausaurebeladenen Zelle kann Kohlensaure nicht reduziert werden, wahrend der photochemische Reduktionsmechanismus anderen Stoffen gegenüber intakt ist (Abschnitt IV. diese Mitteilung)
- 3 Nachweis einer chemischen Reaktion, deren Geschwindigkeit von der Konzentration der Kohlensaure unabhangig ist. Neben den erwahnten Versuchen Blackmans der Erfolg intermittierender Bestrahlung kurzer Periodendauer Eine bestimmte Menge absorbierter Strahlung zersetzt mehr Kohlensaure, wenn die Bestrahlung durch kurze Dunkelperioden unterbrochen wird, als bei kontinuierlicher Einwirkung; dies bei hohen Kohlensaurekonzentrationen, deren Steigerung die Assimilation nicht beschleunigt (Abschnitt VI, erste Mitteilung)

Optima and limiting Factors, Annals of Botany 19, 281, 1905

4 Tragt man die Kohlensaurekonzentrationen als Abszissen, die Geschwindigkeiten der Kohlensaurespaltung als Ordinaten auf, so erhalt man eine Kurve, die zunachst geradlinig ansteigt, sich dann allmahlich zur Abszissenachse krummt und schließlich der Abszissenachse parallel wird (Abschnitt III, erste Mitteilung).

Gehen wir von der Form der Kurve aus, so macht sie es wahrscheinlich, daß die beiden im Mechanismus der Assimilation nachgewiesenen Reaktionen in direktem Zusammenhang stehen, sei es, daß auf eine schnell bis zu einem Gleichgewicht (Dissoziationsgleichgewicht) verlaufende Reaktion eine langsame folgt, sei es, daß wir es mit zwei langsam verlaufenden gekoppelten Reaktionen zu tun haben. Ohne zwischen diesen beiden Moglichkeiten schon jetzt eine Entscheidung treffen zu wollen, gebe ich zunachst der zweiten Auffassung den Vorzug, weil die Assimilationsgeschwindigkeit durch einige Stoffe in dem Anfangsteil und dem Endteil der Kurve in verschiedener Weise beeinflußt wird Wir nehmen also zwei langsam verlaufende gekoppelte Reaktionen an; in diesen soll die Kohlensaure unter intermediarer Bindung an einen Zellbestandteil chemisch verandert werden, das entstehende Endprodukt sei der photochemische Acceptor der Kohlensaureassimilation

Bezeichnen wir die Gesamtmenge des wirksamen Zellbestandteils mit B, seine jeweilige Menge in freiem Zustand mit x, so ist die in gebundenem Zustand vorhandene Menge = B - x Fur die Geschwindigkeiten ϵ_1 und ϵ_2 der gekoppelten Reaktionen erhalten wir im einfachsten Fall

$$v_1 = c_{\text{CO}_2} x k_1$$

$$v_2 = (B - x)k_2 \tag{2}$$

wo k_1 und k_2 chemische Geschwindigkeitskonstanten bedeuten. Im stationaren Zustand ist $\iota_1=v_2$, folglich

$$c_{\text{CO}_2} x k_1 = (B - x) k_2$$

Aus (1) und (3) ergibt sich nach Elimination von v die Geschwindigkeit der Assimilation im stationaren Zustand

$$v = c_{CO_2} k_1 \frac{B k_2}{c_{CO_2} k_1 - k_2}$$
 .4

eine Gleichung, die die beobachtete Abhangigkeit der Assimilationsgeschwindigkeit von der ${\rm CO_2\text{-}Konzentration}$ befriedigend wiedergibt Fur kleine Werte von $c_{{\rm CO_2}}$ wird

$$v = c_{\mathrm{CO}_2} B k_1$$

oder proportional der CO 2-Konzentration, für große Werte von c_{CO_2} wird

$$v = Bk_{\bullet}$$

oder unabhangig von der CO2-Konzentration.

Es bestimmen also, je nachdem $c_{\rm CO_2}$ groß oder klein ist, verschiedene Reaktionen die Geschwindigkeit der Assimilation

Sekundarreaktion und Acceptorbildung Wie in dem Modell der Photochlorierung je nach der Intensität der Bestrahlung die Acceptorbildung oder die Reaktion zwischen Acceptor und freien Chloratomen die Geschwindigkeit der Chlorierung bestimmt, so ist für die Geschwindigkeit der Assimilation bei hoher Intensität der Bestrahlung die Acceptorbildung, bei niedriger Intensität der Bestrahlung die Reaktion zwischen Acceptor und photochemischem Primarprodukt maßgebend

Die Grundlage dieser Theorie bilden folgende Tatsachen, die sich samtlich auf hohe CO₂-Konzentration beziehen

- 1 Laßt man bei hoher konstanter Kohlensaurekonzentration die Bestrahlungsintensität wachsen, so steigt die Kurve (Abszissen. Bestrahlungsintensitäten, Ordinaten. Assimilationsgeschwindigkeiten) zunachst geradling, krummt sich dann allmahlich zur Abszissenachse und wird schließlich dieser parallel (Abschnitt IV, erste Mitteilung)
- 2 Oberflachenaktive Stoffe hemmen die Assimilationsgeschwindigkeit in dem geraden Anfangsteil der Kurve, also bei sehr niedrigen Intensitaten der Bestrahlung; da diese Stoffe die Absorption nicht verandern, so folgt, daß hier nicht nur die Lichtabsorption oder was dasselbe besagt der photochemische Primarvorgang für die Geschwindigkeit der Assimilation maßgebend sind, sondern außerdem noch ein chemischer Vorgang an Grenzflächen (Abschnitt VII, erste Mitteilung)
- 3. Hemmt eine bestimmte Blausaurekonzentration die Assimilationsgeschwindigkeit bei intensiver Bestrahlung um 50%, so ist die gleiche Blausaurekonzentration bei schwacher Bestrahlung wirkungslos Im Verein mit 2 folgt hieraus, daß bei hohen und tiefen Bestrahlungsintensitaten verschiedene chemische Vorgange die Geschwindigkeit der Assimilation bestimmen (Abschnitt III. diese Mitteilung)
- 4 Aus den Versuchen mit intermittierender Bestrahlung ergibt sich, daß nach intensiver Bestrahlung Teilvorgange der Assimilation im Dunkeln noch weitergehen. Ohne Bestrahlung nimmt die Geschwindigkeit dieser Vorgange im Lauf einer 1/100 Sekunde schon merklich ab und wird bei langerer Dauer der Dunkelperioden sehr klein. Bei Unterbrechung der Bestrahlung kommt es also schnell zur Einstellung von "Dunkelgleichgewichten" (Abschnitt VI, erste Mitteilung)

Bezeichnen wir mit c_A die Konzentration des Acceptors, mit c_i die Konzentration des photochemischen Primarprodukts, die bei niedriger der Bestrahlungsintensität dieser proportional sein soll, so ist die Geschwindigkeit der Assimilation im einfachsten Fall

$$v = c_A c_i k_3 \tag{7}$$

worin k_3 eine chemische Geschwindigkeitskonstante bedeutet

Der Acceptor bilde sich bei konstanter CO_2 -Konzentration mit der konstanten Geschwindigkeit K, die Acceptorbildung sei eine umkehrbare Reaktion, die schon bei kleinen Acceptorkonzentrationen zum Stillstand komme Wir erhalten dann zunachst ohne Bestrahlung

$$\frac{dc_A}{dt} = K - c_A k_A \tag{8}$$

oder im ...Dunkelgleichgewicht'

$$K = c_A' k_A \qquad \left(\frac{dc_A}{dt} = o\right)$$

$$c_A' = \frac{K}{k_A} \qquad (9)$$

wenn wir mit c_A' die Acceptorkonzentration im Dunkelgleichgewicht bezeichnen

Bei Bestrahlung (aus 7 und 8)

$$\frac{dc_A}{dt} = K - c_A k_4 - c_A c_i k_3$$

Im stationaren Zustand

$$K = c_A k_4 - c_A c_i k_3 \qquad \left(\frac{d c_A}{d t} = 0\right)$$

$$c_{\mathcal{A}} = \frac{K}{c_i k_3 - k_4} \tag{10}$$

Aus (7) und (10)

$$v = c_1 k_3 \frac{K}{c_1 k_3 - k_4}$$
 11

eine Gleichung, die das Abhangigkeitsverhaltnis zwischen Assimilationsgeschwindigkeit und Bestrahlungsintensität befriedigend wiedergibt Fur kleine Werte von c_i wird

$$v = c_{\iota} k_3 \frac{K}{k_4}$$

oder indem wir $K=c_A'=\det$ Acceptorkonzentration im Dunkelgleichgewicht (Gleichung (9)) setzen

$$v = c_1 c_4 k_3$$
 12

das heißt, die Assimilationsgeschwindigkeit ist proportional c_i oder der Intensitat der Bestrahlung

Fur große Werte von c_i wird

$$v = K 13$$

oder unabhangig von der Intensitat der Bestrahlung

Diese Auffassung macht es verstandlich, daß die Assimilation bei tiefen und hohen Bestrahlungsintensitäten in verschiedener Weise beeinflußt werden kann, indem im ersten Fall die Sekundarreaktion, im zweiten Fall die Acceptorbildung der maßgebende Vorgang ist

VI Reduktion der Salpetersaure in der lebenden Zelle

Nach der im vorhergehenden Abschnitt entwickelten Auffassung ist die Reduktion der Kohlensaure in der bestrahlten grunen Zelle ein sekundarer Vorgang, wahrend der photochemische Primarvorgang, gleichgultig, ob Kohlensaure vorhanden ist oder nicht, in dem bestrahlten Chlorophyllkorn stets derselbe ist. Trifft diese Auffassung zu, so ist zu erwarten daß bei Bestrahlung nicht nur Kohlensaure, sondern auch andere Stoffe reduziert werden. Von diesem Gesichtspunkt aus wurde eine Reihe sauerstoffreicher organischer und anorganischer Substanzen, unter Ausschluß von Kohlensaure, gepruft

Bestrahlt man in dem Assimilationsgefaß eine mit Luft gesattigte Zellsuspension, wobei die Suspensionsflussigkeit etwa eine n / $_{10}$ -NaCl-Losung sei, so werden zunachst die kleinen Kohlensauremengen, die in dem Gasraum, der NaCl-Losung und der Zelle selbst enthalten sind, in Sauerstoff umgewandelt, ein Vorgang, der in dem angeschlossenen Manometer zum Auftreten eines positiven Drucks führt. Bei geeigneten Abmessungen der Zellmengen, der Gas- und Flussigkeitsraume, sowie bei hohen Bestrahlungsintensitaten sind diese kleinen Kohlensauremengen sehnell umgewandelt und man beobachtet nun weiterhin eine ganz geringfügige Sauerstoffentwicklung, die wir als Restassimilation" bezeichnen wollen und die solange die Zelle am Leben ist nie vollig erlischt

Neben der Restassimilation bewirkt Bestrahlung die Aufhebung der Atmung nach der alten Auffassung, indem die Atmungskohlensaure in Sauerstoff und Kohlenstoffhydrat zuruckverwandelt wird, nach Abschnitt IV vielleicht in anderer Weise Diese zweite Wirkung der Bestrahlung führt in dem angeschlossenen Manometer zu keiner Drückanderung, bei einem respiratorischen Quotienten von 1 wird der in der Atmung verbrauchte Sauerstoff quantitativ an den Gasraum wieder abgegeben

Entsprechend diesen Überlegungen waren die Versuche so angeordnet, daß zwei Assimilationsgefaße mit gleichen Mengen luftgesattigter Zellsuspension beschickt und mit etwa 10000 Lux bestrahlt wurden; die Suspensionsflussigkeit in dem einen Assimilationsgefaß war eine indifferente Losung, etwa eine nach Natriumchlorid- oder Kaliumphosphatlosung, die Suspensionsflussigkeit in dem zweiten Gefaß enthielt

die zu prufende Substanz, deren Reduktion durch eine Mehrausscheidung von Sauerstoff angezeigt werden mußte

Bei derartigen Versuchen ergab sich zunachst, daß in einer Natriumnitratlosung stets mehr Sauerstoff im Gasraum erschien als in Chlorid-, Sulfat- oder Phosphatlosungen. Die Ausschlage waren iedoch nicht so groß, daß mit Sicherheit auf eine Abspaltung von Sauerstoff aus Nitrat geschlossen werden konnte. Ähnlich geringe Ausschlage wie mit Nitrat wurden mit verdunnten Lösungen freier Salpetersaure erhalten Sehr erheblich wurde die Sauerstoffabscheidung jedoch, als die freie Salpetersaure nicht in Wasser, sondern in n/10-Natriumnitrat gelöst wurde, wahrscheinlich, weil nicht die Ionen, sondern nur die undissozuerten Sauremolekule mit einiger Geschwindigkeit in die Zelle eindringen In n/100-Salpetersaure-. n/10-Natriumnitratlosungen war die Reduktion so lebhaft, daß in 8 Stunden bei 25° etwa 10° o des Trockengewichts der Zelle an Sauerstoff abgeschieden wurde. Hierbei blieb die Zelle vollig grun, teilungsfahig und von unverandertem Assimilationsvermogen gegenüber Kohlensaure Die Herkunft des Sauerstoffs aus Zellbestandteilen erscheint demnach ausgeschlossen. Bei langerer Versuchsdauer ging die Zelle allmahlich unter Verfarbung zugrunde

Die Wirkung auf die Sauerstoffabscheidung sank nur unerheblich, wenn die kurzwelligen Strahlen durch eine Rotscheibe aus dem Licht der Metallfadenlampe fortgenommen wurden

Mit der Sauerstoffabspaltung aus der Salpetersaure ist eine Ammoniakabscheidung in die umgebende Flussigkeit verbunden wobei jedoch weniger Ammoniak erscheint, als sich, unter Annahme einer quantitativen Reduktion der Salpetersaure zu Ammoniak aus der Menge des abgespalteten Sauerstoffs berechnet

Was den Reaktionsverlauf anbetrifft, so ist es zweifelhaft ob die Salpeteisaure direkt reduziert wird oder ob sie zunachst in einer durch Bestrahlung beschleunigten Reaktion mit Zellbestandteilen unter Kohlensaurebildung reagiert und die Sauerstoffabspaltung dann auf dem normalen Wege der Kohlensaureassimilation erfolgt. Mit der letzteren Moglichkeit muß gerechnet werden weil in den salpetersauren Losungen ohne Bestrahlung stets Kohlensaure abgeschieden wird deren Sauerstoff wahrscheinlich aus der Salpetersaure stammt allerdings in sehr viel kleineren Mengen, als es die bei Bestrahlung abgeschiedenen Sauerstoffmengen sind. Die Entscheidung diesei Frage, die nicht ganz einfach ist, muß einer folgenden Mitteilung über Nitratassimilation vorbehalten bleiben

Einige Beobachtungen uber die Sauerstoffabscheidung der bestrahlten Zellen bei Ausschluß von Kohlensaure, in salpetersaurehaltigen und salpetersaurefreien Losungen, seien schließlich in Tabelle 10 wiedergegeben.

Tabelle 10 25°. Ca. 10000 Lux. 1 mm = 0.88 cmm Sauerstoff.

	1 mm -	0,00 (ШШ)	Sauciston.	
Nr. des Ver- suchs	Suspensionsflussigkeit	Versuchs- zeit in Min	Beobachtete Druck- anderung in mm	Bemerkungen
1	^m 10-KH ₂ PO ₄	30 30 30	+ 12 + 8 + 3	
-	$ \stackrel{\mathbf{m}}{=} \frac{10}{100} \stackrel{\mathbf{NaNO}_3}{\mathbf{HNO}_3} $	30 30 30	- 101 - 100 - 82	
2	^т 10-КН ₂ Р()4	$\frac{30}{30^1}$	+ 2	
	^m ₁₀ -NaNO ₃ } ^m ₁₀₀ -HNO ₃ ∫	30 30 30 ¹	+ 111 + 115 + 72	
3	m 10-KH2PO1 m 10-NaNO3 m 100-HNO3	30 30 30 30	+ 3 + 3 + 57 + 61	Mit Rotscheibe ² Ohne Rotscheibe
4	m ₁₀ -NaCl m ₁₀ -NaCl, m/ ₁₀₀ -HCl m ₁₀ -NaCl, m _{/50} -HCl m _{/10} -NaNO ₃ , m _{/100} -HNO ₃	100 100 100 100	+ 30 + 37 + 36 + 510	

¹ Nach dazwischen liegender 5stundiger Bestrahlung

Herrn Erwin Negelein spreche ich auch hier fur seine Mitarbeit meinen Dank aus

 $^{^2}$ Rotfilter von Schott & Gen , Jena, F 4512, 1 mm dick, praktisch undurchlässig für Wellenlängen unter 610 $\mu\mu$.

Über die Reduktion der Salpetersäure in grünen Zellen.

Von

Otto Warburg und Erwin Negelein.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 28. Juni 1920.)

Mit 1 Abbildung

1. Neben einigen Bakterien und Schimmelpilzen sind es vor allem die autotrophen Pflanzen, die ihren Stickstoffbedarf aus Nitraten decken Der Stickstoff der Salpetersäure geht hierbei in die Reduktionsstufe des Ammoniaks über, mit der Assimilation des Stickstoffs ist also, summarisch betrachtet, folgender Reduktionsvorgang verbunden.

$$HNO_3 + H_2O = NH_3 + 2O_2$$
 (1)

- 2 Als Schimper¹ fand, daß der Nitratgehalt gruner Blatter nur bei Bestrahlung merklich abnahm, sprach er die Vermutung aus, die Nitratassimilation in grunen Pflanzen sei ein lichtchemischer Vorgang und als solcher der Kohlensaureassimilation an die Seite zu stellen. In der Form, in der sie geaußert wurde, hat diese Auffassung einer spateren Kritik nicht standgehalten. Die Stickstoffbilanzen die Godlewski² für dunkel und hell gezogene Weizenkeimlinge aufstellte, lassen keinen Zweifel daran daß Nitrate auch im Dunkeln assimiliert werden konnen, allerdings war die Veiweitung bei Bestrahlung eine bessere, Godlewski faßte daher seine Ergebnisse in dem heute allgemein angenommenen Satze zusammen, daß "das Licht auf die Verarbeitung der Nitrate begunstigend einwirkt"
- 3 Die Fahigkeit, Nitrate oder Nitrogruppen zu reduzieren, ist nicht auf die nitratassimilierenden Organismen beschrankt Schonbein³ beobachtete, daß rote Blutkorperchen Nitrate in Nitrite überführen

³ Schonbein. Journ. f. prakt. Chemie 84, 193 1861.

¹ SCHIMPER, Botan. Ztg 46, 65 1888

² GODLEWSKI: Extrait Bull. Acad. Scient. Cracovie, Jun 1903

Nach Neuberg und Welde¹ verwandelt garende Hefe Nitrobenzol in Anilin; als Zwischenstufen nimmt Neuberg Nitrosobenzol und Phenylhydroxylamin an, da auch diese Stoffe durch garende Hefe zu Anilin reduziert werden².

Organbreie und zellfreie Flussigkeiten tierischer oder pflanzlicher Herkunft reagieren vielfach mit Nitratsauerstoff, wobei niedrigere Oxydationsstufen des Stickstoffs entstehen, man spricht in diesem Fall von "Reduktasen" In der Schardingerschen Milchprobe kann das Methylenblau nach Bach³ durch Nitrat vertreten werden, an Stelle von Methylenweiß bildet sich dann Nitrit

Als Zwischenstufe der Nitratreduktion betrachtet B Moore salpetrige Saure und vermutet, daß diese in bestrahlten grunen Blättern entsteht; er stutzt sich dabei auf die bekannte Tatsache, daß kurzwellige Strahlung Nitrat in Nitrit und Sauerstoff spaltet⁵

4 In nitratassimilierenden Zellen tritt normalerweise die Reduktion der Salpetersaure gegen die Oxydation der Brennstoffe vollig zurück und konnte deshalb nie direkt gemessen werden Durch einen einfachen Kunstgriff gelang es, die Geschwindigkeit der Nitratreduktion so zu steigern, daß sie der Geschwindigkeit der ubrigen Zellvorgange gleichkam oder diese sogar ubertraf. Als Versuchsobjekt diente eine kleine isoliert wachsende Grunalge, Chlorella pyrenoidea Chick aus dem Formenkreis der Chlorella vulgaris Beyerink⁶ Bringt man diese Alge in konzentriertere Nitratlosungen oder in Losungen verdunnter freier Salpetersaure, so beobachtet man keine oder nur eine unbedeutende Beschleunigung der Nitratreduktion Da undissozuerte Sauremolekule im Gegensatz zu Salzen und Ionen vielfach schnell in lebende Zellen eindringen, lag es nahe, weitere Versuche mit hoheren Konzentrationen an undissoziierter Salpetersaure anzustellen, also mit Gemischen von Salpetersaure und Nitrat Wurde die Alge in derartige Gemische eingebracht, so stieg die Geschwindigkeit der Nitratreduktion zu außerordentlich hohen Betragen an, indem sie im Dunkeln durchschnittlich 70%, bei Bestrahlung 200% des Gesamtstoffwechsels ausmachte, in beiden Fällen mithin ohne Schwierigkeiten direkt gemessen werden

¹ Neuberg u. Welde, diese Zeitschr 60, 472, 1914

² Neuberg u. Welde. diese Zeitschr. 67, 18, 1914; vgl. auch W. Lipschutz Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol. Chem 109, 189, 1920

³ Diese Zeitschr 31, 443, 1911; 33, 282 1911.

⁴ MOORE. Proc of the roy soc of London B. 90, 158 1918.

⁵ z. B. WARBURG, E.: Sitzungsber. d. Preuß Akad d. Wiss. Physik.-mathem Klasse 1918, S. 1228.

⁶ Herrn Dr v. Wettstein sage ich auch hier für die Bestimmung der Alge vielen Dank

konnte. Hierbei blieb die Alge etwa 10 Stunden unverandert grun und teilungsfähig

Die Wiedergabe der Versuche zerfallt in folgende Abschnitte:

- I Versuchsanordnung
- II Meßmethoden. Messung des Gaswechsels a) durch Analyse, b) nach der Druckmethode Bestimmung des Ammoniaks. Bestimmung der salpetrigen Saure.
- III Extra-Kohlensaure.
- IV Ammoniak und Extra-Kohlensaure Die Gleichung der Nitratreduktion Reduktion und Assimilation des Salpetersaure-Stickstoffs
 - V Trennung der Nitratreduktion von Atmung und Assimilation mittels Blausaure.
- VI Thermodynamik der Nitratreduktion
- VII Narkose und Nitratreduktion.
- VIII Einfluß der Sauerstoffkonzentration Salpetrige Saure und Ammoniak
 - IX Extra-Sauerstoff und Ammoniak bei Bestrahlung
 - X Mechanismus der Lichtwirkung
 - XI Protokolle

I. Versuchsanordnung.

Die Alge wurde wie früher beschrieben¹ unter Bestrahlung mit einer Metallfadenlampe gezuchtet. Die Aussaat betrug etwa 0 l com an frischer Zellsubstanz (entsprechend 20 mg Trockensubstanz) auf 200 com Knopsche Losung. Nach 2 Tagen, wenn sich die Zellmenge auf etwa das Vierfache vermehrt hatte wurde das Material für die Versuche benutzt; altere Kulturen — besonders solche in denen die Algen schon sedimentiert waren — sind für die Versuche weniger geeignet.

Die Kulturflussigkeit wurde zunach-t unter mehrmaligem Waschem auf der Zentrifuge durch $^{\rm n}$ $_{10}\textsc{-Nathummitiatlosung}$ ersetzt und eine neutrale Stammsuspension heigestellt die 0.2—0.4 cm Zellsubstanz auf 10 ccm enthielt. Zur Messung der Nitratreduktion wurde 1 Volumen dieser Stammsuspension mit 1 Volumen $^{\rm n}$ $_{10}\textsc{-NaNO}_3$. $^{\rm n}$ $_{50}\textsc{-HNO}_3$ -Losung vermischt so daß die Zellen dann — b-1 einer Suspensionsdichte von 0.1—0.2 ccm auf 10 ccm — in einer $^{\rm n}$ $_{10}\textsc{-NaNO}_3$ - $^{\rm n}$ $_{100}\textsc{-HNO}_3$ -Losung suspendiert waren. Die Konzentration an undissoziierter Salpetersaure in diesem Gemisch. Im folgenden kurz als. Nitratgemisch. bezeichnet berechnet sich 2 zu ungefahr 6 · 10–4 Molen pro Liter und ist etwa 9 mal so groß wie in einer $^{\rm n}$ $_{100}\textsc{-HNO}_3$ -Losung ohne Nitratzusatz. 10 ccm einer

¹ Diese Zeitschr. 100, 232 1919

² Bogdan: Zeitschr f. Elektrochemie 12, 489, 1916.

derartigen Suspension werden mit Luft oder anderen Gasmischungen einige Zeit geschüttelt und aus den Veranderungen des Gasdrucks, die analytisch oder manometrisch festgestellt wurden. Sauerstoff- und Kohlensaurewechsel berechnet, dann zentrifugiert und in den überstehenden Flüssigkeiten die Reduktionsprodukte der Salpetersaure bestimmt.

Die Mengen an Stoffen, die hierbei auftraten oder verschwanden, waren von der Größenordnung 10^{-6} bis 10^{-5} Mole. Fur Druckmessungen bedeuten derartige Mengen sehr erhebliche Ausschlage, denken wir uns, daß aus einem Raum von $10~\rm ccm~5\cdot 10^{-6}$ Mole eines Gases verschwinden, so zeigt ein angeschlossenes Wassermanometer bei Zimmertemperatur eine Druckänderung von rund $100~\rm mm$

II. Meß-Methoden.

Messung des Gaswechsels durch Analyse. Wenn auch das fruher beschriebene Druckverfahren¹ einfacher und deshalb zur Auffindung neuer Tatsachen geeigneter ist, so muß die Gasanalyse doch als die Standardmethode betrachtet werden, sie ist unentbehrlich, solange die chemische Natur der im Gaswechsel entstehenden und verschwindenden Stoffe nicht bekannt ist.

Zu den gasanalytischen Versuchen diente ein beiderseitig mit Schwanzhähnen versehener flacher Rezipient (diese Zeitschr 100, 250, Abb. 7), dessen etwa 20 ccm fassender Rauminhalt zur Halfte mit Zellsuspension gefüllt wurde Bei geoffneten Hahnen in einen Wasserthermostaten versenkt, wurde eine Gasmischung bekannter Zusammensetzung durchgeleitet, bis sich die Flussigkeit mit dieser ins Gleichgewicht gesetzt hatte: dann wurden die Hahne geschlossen und der bei Schluß der Hähne herrschende Atmospharendruck notiert. Der Rezipient wurde im Thermostaten (diese Zeitschr 100, 250, Abb 8) eine passende Zeit, verdunkelt oder bestrahlt, geschuttelt und dann durch Schliff mit dem Meßrohr eines Haldaneschen Analysenapparates verbunden, in dieses wurde ein Teil der im Gasraum enthaltenen Gase übergeführt, wobei eine Entgasung der Flussigkeit leicht vermieden werden konnte. Der Prozentgehalt an Sauerstoff und Kohlensäure wurde nach bekannten Methoden ermittelt

Die Berechnung des Gaswechsels gestaltet sich folgendermaßen Es sei

P der Gesamtdruck im Rezipienten bei Beginn des Versuchs in mm Hg,

P' der Gesamtdruck im Rezipienten bei Beendigung des Versuchs in mm Hg.

Diese Zeitschr 100, 230, 1919.

T die Thermostatentemperatur in absoluter Zahlung,

p der Sattigungsdruck des Wasserdampfes bei T Grad in mm Hg,

 α_{0_2} der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs in der Suspensionsflussigkeit bei T Grad,

 a_{CO_2} der Absorptionskoeffizient der Kohlensäure in der Suspensionsflüssigkeit bei T Grad,

 v_{F} das Volumen der eingefüllten Zellsuspension in ccm.

 $v_{\rm G}$ das Volumen des Gasraums in ccm,

 $b_{\rm O_2}b_{\rm CO_2}b_{\rm N_2}$ der Prozentgehalt der Gasmischung an O $_2$, CO $_2$ und N $_2$ vor dem Versuch,

 $b'_{O_2}b'_{CO_2}b'_{N_2}$ der Prozentgehalt der Gasmischung an O_2 . CO_2 und N_2 nach dem Versuch,

 x_{O_2} die entstandene Menge Sauerstoff in cem (0°, 760 mm Hg), x_{CO_2} die entstandene Menge Kohlensaure in cem (0°, 760 mm Hg).

Dann ist.

$$x_{O_2} = \left(v_G \frac{273}{T} + v_F \alpha_{O_2}\right) \left(\frac{P' - p}{760} \frac{b'_{O_2}}{100} - \frac{P - p}{760} \frac{b_{O_2}}{100}\right). \tag{2}$$

$$x_{\text{CO}_2} = \left(v_0 \frac{273}{T} + v_F u_{\text{CO}_2}\right) \left(\frac{P' - p}{760} \frac{b_{\text{CO}_2}'}{100} - \frac{P - p}{760} \frac{b_{\text{CO}_2}'}{100}\right)$$
(3)

Der Gesamtdruck P' nach dem Versuch laßt sich aus dem Resultat der Gasanalyse in einfacher Weise berechnen. Da Stickstoff von der Alge weder gebunden noch entwickelt wird, bleibt der Partialdruck des Stickstoffs wahrend des Versuchs konstant. Ergibt die Analyse gleichwohl eine Anderung des Prozentgehalts an Stickstoff so muß sich der Gesamtdruck geandert haben und es gilt.

$$(P-p)\frac{b_{N_2}}{100} = (P'-p)\frac{b'_{N_2}}{100},$$

$$P'-p = (P-p)\frac{b_{N_2}}{b'_{N_2}}$$
(4)

Aus (4), (3) und (2)

$$x_{\rm O_2} = \left[v_{\rm G} \frac{273}{T} - v_{\rm F} \alpha_{\rm O_2} \right] \frac{P - p}{760 \ 100} \left(\frac{b_{\rm N_2}}{b_{\rm N_2}'} b_{\rm O_2}' - b_{\rm O_2}' \right). \tag{5}$$

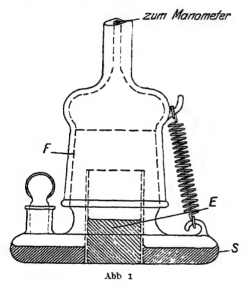
$$x_{\text{CO}_2} = \left[v_{\text{G}} \frac{273}{T} + v_{\text{F}} \alpha_{\text{CO}_2} \right] \frac{P - p}{760 \cdot 100} \left(\frac{b_{\text{N}_2}}{b_{\text{N}_2}'} b_{\text{CO}_2}' - b_{\text{CO}_2} \right)$$
(6)

Die eckig eingeklammerten Ausdrücke sind für verschiedene Versuche konstant, wenn man mit denselben Gas- und Flussigkeitsraumen

und bei derselben Temperatur arbeitet (in den Protokollen als "Gefaßkonstanten" mit $K_{0\bullet}$ und $K_{{\rm CO}\bullet}$ bezeichnet)

Der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs wurde fur 25° in allen Fallen = 0,028 gesetzt, der Absorptionskoeffizient der Kohlensaure bei der gleichen Temperatur = 0.75, wenn die Suspensionsflussigkeit $^{1}_{/10}$ molar war, = 0.76, wenn sich die Zellen in der etwa $^{1}_{/50}$ molaren Knorschen Losung befanden 1 .

Die in das Meßrohr des Haldane-Apparates übergeführte Gasmenge betrug im Mittel 7 ccm, die Änderung des Kohlensaure- oder Sauerstoffgehalts in dieser Gasmenge wahrend eines Versuchs 0,2 ccm, wahrend als



Fehler einer Analyse 0,01 ccm = einer halben Einheit der Meßrohrteilung zu betrachten ist. Im Mittel wurde also der Gaswechsel auf 5% bestimmt, d h mit einer für unsere Zwecke vollig ausreichenden Genauigkeit.

Messung des Gaswechsels nach der Druckmethode. 2 Gefaße, Nr. I und II, wurden mit je 10 cem Zellsuspension (S in der Abb 1) beschickt In den Einsatz (E) von Nr I wurde 5 proz Kalilauge gegeben, der Einsatz von Nr II blieb leer. Beide Gefaße wurden darauf durch den Schliff F mit Haldane-Barcroftschen Blutgasmano-

metern verbunden und in einem Wasserthermostaten, bestrahlt oder verdunkelt wie fruher (diese Zeitschr 100, 245, Abb 2) beschrieben, geschuttelt Die Druckmessung geschah bei konstantem Volumen, indem der Meniscus der Sperrflussigkeit vor jeder Ablesung auf dieselbe Marke eingestellt wurde. Die mit den Gefaßen I und II verbundenen Manometer zeigten hierbei verschiedene Druckanderungen, die im ersten Fall, wenn der Gasraum durch Kahlauge frei von Kohlensaure gehalten wird. = der Änderung des Sauerstoffpartialdrucks, im zweiten Fall = der Anderung des Sauerstoffpartialdrucks — der Änderung des Kohlensaurepartialdrucks sind.

¹ Über die Änderung der Absorptionskoeffizienten mit der Salzkonzentration vgl. Geffken, Zeitschr f physikal. Chemie 49, 257–1904.

Zur Berechnung des Gaswechsels bezeichnen wir mit:

 $v_{
m F}$ das Volumen der eingefüllten Zellsuspension in ccm.

 v_{G} das Volumen des Gasraums bis zum Ansatz der Manometercapillare in ccm.

 $v_{\mathbf{M}}$ das Volumen der Manometercapıllare bis zum Meniscus der Sperrflüssigkeit in ccm,

T die Temperatur des Thermostaten in absoluter Zahlung,

 a_{0_2} den Absorptionskoeffizienten des Sauerstoffs bei T Grad.

 a_{CO_2} den Absorptionskoeffizienten der Kohlensaure bei T Grad,

 $h_{\mathrm{O_2}}, h_{\mathrm{CO_2}}$ die Zunahmen des Sauerstoff- oder Kohlensaurepartialdrucks in mm Brodiescher Flussigkeit.

 $H_{\rm I}.\,H_{\rm II}$ die beobachteten Druckzunahmen fur die Gefaße I und II in mm Brodiescher Flüssigkeit,

 x_{0_2}, x_{CO_2} die entstandenen Mengen Sauerstoff und Kohlensaure in emm (0°.760 mm)

Fur Gefaß I ist:

$$h_{10_2} = 0$$
. $H_1 = h_{0_1}$.

also (vgl auch diese Zeitschr 100, 242 Formel 7)

$$x_{O_{1}} = H_{I} \begin{bmatrix} v_{i_{T}} + v_{M} & v_{i_{T}} & \frac{273}{T} - v_{i} & c_{O_{2}} \\ v_{F} & 10 \end{bmatrix}, \tag{7}$$

Fur Gefaß II ist, indem wir alle Großen, die sich auf Gefaß II beziehen, mit einem Index versehen

$$v_{0_{1}}' = \frac{v_{0_{1}}' - v_{M}'}{v_{0_{1}}'} h_{0_{1}}' \frac{v_{0_{1}}'^{273} - v_{1}' v_{0_{1}}}{T}$$
(8)

$$x'_{C,1} = \frac{v'_{G} - i'_{M}}{v'_{G}} h'_{C,1} - \frac{v'_{G}}{T} + v'_{F} c_{C,1}}{10}$$
(9)

$$H_{\rm II} = h'_{\rm O_1} - h'_{\rm CO_2}$$
.

Berucksichtigen wir, daß $v_{0_2}'=x_{0_2}$, da in beiden Gefaßen gleiche Mengen an Sauerstoff verschwinden, so enthalten die drei Gleichungen 8 9 und 10 noch 3 Unbekannte, aufgelost nach $x_{{\rm CO}_2}$ erhalten wir.

$$x'_{\text{CO}_2} = H_{\text{II}} \left[\frac{v'_{\text{G}} + v_{\text{M}}}{v'_{\text{G}}} \frac{v'_{\text{G}} + 273}{T} - v'_{\text{F}} \alpha_{\text{CO}_2}}{10} \right]$$

$$-x_{\text{O}_2} \left[\frac{v'_{\text{G}} \frac{273}{T} + v'_{\text{F}} \alpha_{\text{CO}_2}}{v'_{\text{G}} - T} + v'_{\text{F}} \alpha_{\text{O}_2} \right]$$
(11)

Arbeitet man mit denselben Flussigkeitsmengen und bei derselben Temperatur, so sind für ein bestimmtes Gefaß die eckig eingeklammerten Ausdrücke konstante Großen (in den Protokollen als "Gefäßkonstanten" bezeichnet. und zwar bei Rechnung nach Gleichung (11) der Faktor für $H_{\rm II}$ mit "Gefaßkonstantel", der Faktor für $x_{\rm O_2}$ mit "Gefaßkonstante 2"), die man sich notiert. Die Berechnung des Sauerstoff- und Kohlensaurewechsels ist dann außerordentlich einfach Voraussetzung der Methode ist, daß außer Sauerstoff und Kohlensaure Gase weder entstehen noch verschwinden Gasanalysen zeigten, daß diese Voraussetzung zutrifft und daß insbesondere bei der Reduktion der Salpetersaure kein Stickstoff in Freiheit gesetzt wird (Protokolle 15 und 34)

Vergleich der gasanalytischen und der Druckmethode Zur Kontrolle der Druckmethode wurde der Gaswechsel gruner Zellen unter verschiedenen Bedingungen gleichzeitig nach beiden Verfahren gemessen, wobei gut übereinstimmende Werte gefunden wurden Als Beispiel führen wir zwei Versuche an. Suspensionsflussigkeit war im ersten Fall reines Nitratgemisch, im zweiten Fall Nitratgemisch mit Phenylurethan (Protokolle 1 und 2)

Versuch	Sauerstoff- verbrauch	Kohlensaure- produktion	CO ₂ /O ₂
1 { Gasanalyse Druckmethode	0,35 ccm 0,36 ccm	0.56 cem 0.56 cem	1.6 1.56
$_{2}\left\{ egin{array}{l} ext{Gasanalyse} \ ext{Druckmethode} \end{array} ight.$	0.37 ccm 0.39 ccm	0.47 ccm 0.50 ccm	$\frac{1.27}{1.28}$

Die großte Differenz zwischen den nach beiden Verfahren erhaltenen Werten betragt hier 6°°, wobei zu berücksichtigen ist, daß in dieser Zahl auch die bei der Abmessung der Zellen entstehenden Fehler inbegriffen sind

Messung der Ammoniakausscheidung. 1 ccm Gas (0°,760 mm) ist gleich $45 \cdot 10^{-6}$ Grammolekülen Die Ausschlage bei den Gaswechselmessungen waren von der Großenordnung 0,1 ccm Gas = $4,5 \cdot 10^{-6}$ Grammmoleküle. Da es darauf ankam. die Ammoniakausscheidung in Beziehung zum Gaswechsel zu setzen, so mußten beide Großen in derselben

Zellsuspension bestimmt werden, die zu messenden Ammoniakmengen lagen also in der Großenordnung von Milliontel Grammolekulen.

Zur Bestimmung diente die colorimetrische Methode nach NESSLEB Eine Zellsuspension, deren Gaswechsel gemessen war, wurde aus den Gefaßen (Abb. 1) quantitativ in Zentrifugiergläser übergespult, sofort scharf zentrifugiert und die überstehende Flussigkeit auf ein bestimmtes Volumen aufgefullt 10 ccm wurden dann mit 0,5 ccm von Nesslers Reagens in einem Standzylinder gemischt und derselbe Farbenton in einem zweiten Standzylinder durch Verdunnung einer 1/500-Ammonchloridlosung (1 ccm = $2 \cdot 10^{-6}$ Grammolekule Ammoniak) hergestellt. Ein Teil der Ammoniakbestimmungen wurde nicht direkt, sondern nach Übertreiben des Ammoniaks in eine n so-HCl-Losung ausgefuhrt; hierzu wurde die Flüssigkeit mit 1 g Natriumchlorid und 2 ccm einer normalen Kaliumcarbonatlosung versetzt und das ın Freiheit gesetzte Ammoniak bei 25° durch einen kraftigen Luftstrom nach der Vorschrift Folins¹ in die Vorlage übergetrieben Diese kompliziertere Art der Ammoniakbestimmung hefert im allgemeinen dieselben Resultate wie die direkte Bestimmung. Wenn jedoch die Zellen geschadigt werden, wie bei niedrigen Sauerstoffdrucken, so treten Stoffe in die Außenflussigkeit über, die die Nesslersche Reaktion storen In solchen Fallen ist die direkte Bestimmung nicht moglich, die Anwendung des Follnschen Verfahrens unumganglich

Auch die salpetrige Saure wurde colorimetrisch bestimmt und zwar mittels z-Naphthylamin-Sulfanilsaure nach Ilosvay? Nach Beendigung der Gaswechselmessung wurde sofort scharf zentrifugiert die überstehende Flussigkeit, je nach den besonderen Bedingungen auf das 10-bis 100fache verdunnt und das Ilosvaysche Reagens hinzugefugt

III. Extra-Kohlensäure (Dunkelversuche).

Wird die Alge in luftgesattigter Knorscher Losung suspendiert, so scheidet sie auf ein Volumen veratmeten Sauerstoffs ein Volumen Kohlensaure aus. An diesem Verhaltnis andert sich im allgemeinen nichts, wenn wir die Knorsche Losung durch andere Flussigkeiten ei setzen (Tabelle 1)

Tabelle 1					
Suspensionsflussigkeit	CO2: O2	Nr des Protokolls			
KNOP	1,00	6			
n/10-KH2PO4	1.03	5			
$^{\mathrm{n}/_{10}}$ -KH $_{2}$ PO $_{4}$ $^{\mathrm{n}/_{10}}$ -NaNO $_{3}$	1.01	3			
^{n/10} -Na ₂ SO ₄ , ^{n/100} -H ₂ SO ₄	1.04	4			

¹ Zeitschr f. physiol Chemie 37, 161 1902 03 ABDERHALDENS Biochem. Arbeitsmethoden 7, 715, 1913.

² Treadwell: Quantitat. Analyse 1913, S. 291

Die Abweichungen von 1 fallen in die Fehlergrenzen der Messungen

Bringen wir die Alge in das Nitratgemisch, so steigt der Sauerstoffverbrauch um etwa 40 % an (Protokoll 7). Ein derartiger Anstieg ist nicht auffallend, er wird vielfach in Flussigkeiten beobachtet, die permeierende Substanzen, wie Narkotica, Amine, Fettsauren, Blausäure usw. enthalten (vgl. diese Zeitschr. 100, 230, Abschn. VII). Bemerkenswert dagegen ist, daß die Kohlensaureproduktion starker wachst als der Sauerstoffverbrauch. In dem Nitratgemisch — und von allen untersuchten Flüssigkeiten nur in diesem — steigt der Quotient $\mathrm{CO_2} \cdot \mathrm{O_2}$ bedeutend an, im Mittel auf etwa 1,5 (Protokolle 1, 8, 9, 10 und 11). Unter einigen hundert Messungen war der niedrigste Quotient, der gefunden wurde, 1.3, der höchste 2,0, wenn die Zellen jungen Kulturen entstammten

Es läßt sich zeigen, daß in dem Nitratgemisch Kohlensaure zweierlei Herkunft ausgeschieden wird, nämlich erstens Atmungskohlensäure, deren Menge genau dem Sauerstoffverbrauch entspricht, und zweitens Kohlensäure, die bei der Reduktion der Salpetersäure entsteht Die letztere nennen wir Extra-Kohlensaure, ihre Größe ist gegeben durch die Differenz der Ausscheidungen an Gesamtkohlensaure und Atmungskohlensäure

Die Ausscheidung an Extra- CO_2 beginnt sofort, nachdem die Zellen in das Nitratgemisch eingebracht sind, und wird dann allmahlich im Lauf von Stunden geringer (Tabelle 2, nach Protokoll 14)

Tabelle 2

	CO ₂ O ₂	Extra-CO ₂ emm
1. Stunde	1,6	156
2. Stunde 3. Stunde	1.6 1.4	139 87
4. Stunde 5. Stunde	$^{1,3}_{1,2}$	58 27

Betrachten wir als Maß des normalen Stoffwechsels den Sauerstoffverbrauch in Knopscher Lösung, setzen diesen gleich 1 und vergleichen die verschwindenden und entstehenden Stoffe nach Molen, so ist in dem Nitratgemisch der Sauerstoffverbrauch gleich 1,4, die Ausscheidung an Gesamtkohlensäure gleich 2.1. die Ausscheidung an Extra-Kohlensäure gleich 0,7, das ist 70% des normalen Stoffwechsels Der Stoffwechsel der Alge erleidet also in dem Nitratgemisch eine tiefgreifende Veränderung, diese wird viele Stunden ohne Schädigung ertragen, die Zelle bleibt unverandert grun und teilungsfahig

IV. Ammoniak und Extra-Kohlensäure (Dunkelversuche).

Gleichzeitig mit der Extra-Kohlensaure scheiden die Algen ein Reduktionsprodukt der Salpetersaure aus. Ammoniak Suspendiert man 30 mg Algen (bezogen auf Trockensubstanz) in 10 ccm Nitratgemisch und schuttelt einige Stunden mit Luft oder Sauerstoff, so findet man die Suspensionsflussigkeit etwa 1,1000 normal in bezug auf Ammonnitrat.

Ammoniak und Extra-Kohlensaure erscheinen also zusammen und beide in keiner anderen Flussigkeit als dem Salpetersaure-Nitratgemisch. Sie sind als Endprodukte eines Vorgangs zu betrachten, in dem die Salpetersäure reduziert wird. Über die relativen Mengen, in denen beide Stoffe ausgeschieden werden, geben Versuche Aufschluß, in denen Ammoniak und Extra-Kohlensaure gleichzeitig für ein und dieselbe Zellsuspension gemessen wurde

Extra-CO, NH₃ Milliontel Mole Mole NH, auf 2 Versuch Zeit Milliontel Mole Mole Extra-CO, 1. Stunde 12 1 0.172. Stunde 11 3 0,55 (Protokoll 12) 3. u 4. Stde 13 b 0.86 Stunde 1,2 0.332. Stunde 6.8 (Protokoll 13) 0.35 4,5 2.4 11 11.4 0.26 6.3 1,3 0.41 (Protokoll 14) 18 0.92

Tabelle 3

Tabelle 3 zeigt daß die Ausscheidung an Extra-CO, mit der Zeit abnummt, die Ausscheidung an Ammoniak mit der Zeit zunimint, bis in der dritten Stunde auf 2 Molekule Extra-CO2 etwa 1 Molekul Ammoniak In dieser Periode ist der Vorgang folgendermaßen zu for erscheint mulieren

$$HNO_3 + H_2O - 2C = NH_3 - 2CO_2$$
,

wobei unter C nicht Kohlenstoff zu verstehen ist, sondern eine organische Verbindung von der Reduktionsstufe des Kohlenstoffs

Was die fruheren Perioden anbetrifft, so fragte es sich, ob antanglich Ammoniak als solches in der Zelle zuruckgehalten wird, etwa durch Adsorption oder Bindung an Sauren Zur Prufung wurden die Zellen, nachdem sie einige Stunden in dem Nitratgemisch mit Luft geschuttelt waren, abzentrifugiert und die Sedimente mit n 2-Salpetersaure zerstort. Nach Übersattigung mit Kaliumcarbonat wurde dann, der Vorschrift von Folien folgend, mit einer Saurevorlage verbunden und bei 25° Luft durchgeblasen. In die Vorlage gingen hierbei nur Spuren von Ammoniak über Hieraus ist zu schließen, daß in Betracht kommende Mengen von $\mathrm{NH_3}$ oder $\mathrm{NH_4}^+$ in der Zelle nicht zurückgehalten werden.

Weitere Versuche betrafen die Frage, ob die Reduktion in den ersten Stunden andere Wege gehe und Endprodukte, wie salpetrige Saure. Stickoxydul oder freier Stickstoff auftraten. Salpetrige Saure ließ sich ın den von Zellen abgetrennten Zentrıfugaten mittels der empfindlichen Diazoreaktion nicht nachweisen Stickoxydul war nach den Gasanalysen auszuschließen denn die Absorption in der Kalilaugepipette war stets nach einmaligem Übertreiben beendigt, wahrend sich die Anwesenheit von Stickoxydul durch eine allmahliche Absorption in der großen Flussigkeitsmenge hatte verraten mussen Um auf Stickstoff zu prüfen, wurde die Nitratreduktion in fast reinem (99.8 proz.) Sauerstoff vorgenommen; nach 2 Stunden wurde das Gas in den Analysenapparat übergeführt, in dem sich eine bekannte Menge Stickstoff befand Kahlauge und Hydrosulfit absorbierten hierbei das eingeführte Gas ebenso vollstandig wie den zum Versuch verwendeten Sauerstoff; der Gasrest hatte also wahrend der Reduktion nicht zugenommen Beispielsweise betrug der Gasrest vor und nach einem Versuch (Protokoll 15) 0.02 ccm, war somit sicher um wemger als 0.01 ccm vermehrt, wahrend 0.25 ccm Stickstoff hatten entstehen müssen, wenn die Reduktion vorwiegend nach der Gleichung

$$2 N_2 O_3 + 5 C = 2 N_2 + 5 CO_2$$
 (13)

verlaufen ware

Es scheint also, daß als einziges Endprodukt der Reduktion Ammoniak von der Zelle abgegeben wird jedoch zunachst in geringeren Mengen, als nach der Produktion an Extra-Kohlensaure zu erwarten ware. Die Auffassung liegt nahe, daß das in den ersten Stunden entstehende Ammoniak teilweise von der Zelle zum Aufbau ihrer Leibessubstanz zurückgehalten, d. h. assimihert wird und daß erst nachdem die Zelle mit Stickstoff gesattigt ist, alles neugebildete Ammoniak an die Außenflussigkeit abgegeben wird. Wir hatten dann zu unterscheiden die Perioden der Assimilation, in der die Salpetersaure reduziert und das Reduktionsprodukt zum Aufbau verwertet wird, und die Periode der reinen Reduktion, in der eine Verwertung nicht mehr stattfindet

Diese Auffassung wird gestutzt durch Versuche mit stickstoffarmen Zellen, die man sich durch Bestrahlung in nitratfreien Losungen verschaffen kann. Als stickstofffreie Losungen dienten n. 10-NaHCO3 oder Knorsche Flüssigkeit, deren Nitrate durch Chloride ersetzt waren. In derartigen Losungen kann Kohlensaure tagelang lebhaft assimiliert werden, bei konstanter Stickstoffmenge und wachsendem Gesamtgewicht tritt dann eine Verarmung an Stickstoff ein. Als stickstoffreiche

Zellen bezeichnen wir solche, die in einer nitratreichen Flüssigkeit bestrahlt waren

Um vergleichbares Material an beiden Zellarten zu gewinnen, wurde eine normale Kultur in 2 Teile geteilt, der eine Teil wurde mit einer nitrathaltigen, der andere Teil mit einer nitratfreien Losung auf der Zentrifuge mehrmals gewaschen, beide Teile wurden unter Durchluftung mit kohlensaurehaltiger Luft etwa 20 Stunden bestrahlt und dann. jeder Teil gesondert, in das Nitratgemisch eingebracht

Tabelle 4

Versuch		CO ₂	O_2 Millionte Mole	Mole l NH ₃ :2 Molen Extra-CO ₂
l (Protokoll 16)	Stickstoffreiche Zellen . Stickstoffarme Zellen	1. 1.		0,5
2 (Protokoll 17)	Stickstoffreiche Zellen Stickstoffarme Zellen	1. 1	8 3.6 7 0	0,5

In Tabelle 4 sind die Resultate von 2 Versuchen zusammengestellt, die Versuchszeiten überschritten nicht 2 Stunden lagen also innerhalb der Periode des "Ammoniakdefizits" Die stickstoffreichen Zellen verhalten sich wie oben beschrieben, mit der Extra-Kohlensaure erscheint reichlich Ammoniak, jedoch weniger als nach Gleichung 12 zu erwarten ware. Die stickstoffarmen Zellen scheiden relativ zum Sauerstoffverbrauch die gleichen Mengen Extra-Kohlensaure aus, wie die stickstoffreichen Zellen, die Quotienten CO_2 O2 sind für beide Zellarten nicht sehr verschieden, in bezug auf die Ammoniakausscheidung jedoch ergibt sich ein qualitätiver Unterschied die stickstoffarmen Zellen geben keine nachweisbaren Mengen Ammoniak an die umgebende Flussigkeit ab

Das Ammoniakdefizit ist also um so großer je stickstoffarmer die Zellen sind oder, wie wir auch sagen konnen je großer ihr Stickstoffbedarf. Wir schließen daraus auf eine Assimilation des Ammoniaks als Ursache des Defizits und nehmen an, daß in dem Nitratgemisch der Stickstoff der Salpetersaure zunachst nicht nur reduziert sondern auch assimiliert wird. Ist dieser Schluß richtig, so ergibt sich die Möglichkeit die Assimilation der Nitrate geradeso wie ihre Reduktion direkt zu messen und ihre Beeinflussung durch Bestrahlung. Narkotica. Blausaure usw. zu untersuchen, ein weites Feld für spätere Versuche

Im Zusammenhang dieser Arbeit allerdings bedeutet die Assimilation eine unerwünschte Komplikation, nicht nur, weil dabei ein Endprodukt der Reduktion verschwindet und so der Messung entzogen wird, sondern auch aus folgendem Grunde Entsteht bei der Assimilation beispielsweise Amidocapronsaure, so konnen wir. analog Gleichung 12, schreiben:

$$C_6H_{12}O_6 + HNO_3 - 3.5C = C_6H_{13}NO_2 - 3.5CO_2$$
. (14)

Es bildet sich also pro Mol reduzierter Salpetersaure mehr Extra-Kohlensäure als bei der reinen Reduktion, solange wir die Endprodukte der Assimilation nicht kennen, darf die Menge des reduzierten Nitrats nicht aus der Extra-Kohlensaure berechnet werden. Eine solche Berechnung wird erst in der Periode der reinen Reduktion zulässig, hier entspricht der Bildung von zwei Molekulen Extra-Kohlensäure die Reduktion von einem Molekul Salpetersaure (Gleichung (12))

V. Trennung der Nitratreduktion von der Atmung und Kohlensäureassimilation mittels Blausäure (Dunkelversuche).

Wie fruher beschrieben¹, lassen sich Sauerstoffatmung und Kohlensaureassimilation der Alge mittels Blausaure trennen, und zwar ist die Kohlensaureassimilation von beiden Vorgangen der empfindlichere. Zur Hemmung der Kohlensaureassimilation um 50% ist eine $4\cdot 10^{-5}$ normale, zur Hemmung der Sauerstoffatmung um den gleichen Betrag eine 10^{-1} normale Blausaurelosung erforderlich

Ähnlich liegen die Verhältnisse, wenn wir die Algen der gleichzeitigen Wirkung von Salpetersaure und Blausaure aussetzen, indem wir sie in blausaurehaltigen Nitratgemischen suspendieren Nach Tabelle 5 ist hier zur Hemmung der Kohlensaureassimilation um 20% eine 10⁻⁵ normale Blausaurelösung erforderlich, zur Hemmung der Sauerstoffatmung um den gleichen Betrag eine 10⁻² normale Blausaurelösung, d hie die tausendfache Konzentration

HCN Mole pro Liter 10-6 10-5 10

HCN Mole pro Liter	10-6 10-5 10-4 10-	Proto- koll-Nr.
Hemmung der Sauerstoffatmung Hemmung d Kohlensaureassimilation	1,5% 13%	26° 18

Noch empfindlicher als die Kohlensaureassimilation ist die Nitratreduktion Eine 10⁻⁶ normale Blausaurelosung hemmt die Ausscheidung an Extra-Kohlensaure und Ammoniak um 60—80%, eine 10⁻⁵ normale Blausaurelosung um etwa 95% (Tabellen 6 und 7). Die Nitratreduktion

¹ Diese Zeitschr. 100, 264. 1919; 103, 199 1920.

Tabelle 6

Versuch	HCN-Mole pro Liter	O ₂ -Ver- brauch cmm	CO ₂ -Produktion	Extra-CO ₂	Extra-CO ₂ 10 ⁻⁶ Mole	NH ₃ 10 ⁻⁶ Mole
l (Protokoll 20)	0 10 ⁻⁶ 10 ⁻⁵	228 249 215	387 314 227	159 65 12	7,2 2,9 0,5	1,8 0,28 0
(Protokoll 21)	0 10 ⁻⁵	360 353	637 363	277 10	$12.6 \\ 0.45$	2,6 0,1

Tabelle 7.

Versuch	HCN-Mole pro Liter 10 ⁻⁶	10-5
1	Hemmung der Ausscheidung an Extra-CO ₂ 59° o Hemmung der Ausscheidung an NH ₃ 83° o	92°°
2	Hemmung der Ausscheidung an Extra-CO ₂ Hemmung der Ausscheidung an NH ₃	96% 96%

ıst somit 20 mal empfindlicher als die Kohlensaureassimilation und 20 000 mal empfindlicher als die Sauerstoffatmung

In der Nitratreduktion verbrennt Kohlenstoff durch gebundenen Sauerstoff, in der Atmung verbrennt Kohlenstoff durch freien Sauerstoff Die Tatsache, daß gleichwohl eine glatte Trennung beider Vorgange mittels Blausaure moglich ist, zeigt, daß beiden Vorgangen durchaus verschiedene Mechanismen zugrunde liegen

Theorie¹ Die spezifische Beeinflussung der Lebensvorgange durch Blausaure beruht darauf, daß sie Schwermetalle aus einer katalytischen wirksamen Form in katalytisch unwirksame komplexe Cyanide überfuhrt. Blausaure wirkt in sehr kleinen Mengen, weil die in der Zelle wirksamen Schwermetallmengen sehr kleine sind

Die Richtigkeit dieser Theorie vorausgesetzt spielen also auch bei der Nitratreduktion, wie bei vielen anderen Lebensvorgangen. Schwermetallspuren eine Rolle

VI. Thermodynamik der Nitratreduktion.

Oxydieren wir Ammoniak in saurer Losung zu Salpeteisaure, so verlauft der Vorgang nach folgender Gleichung

$$NH_4^+ - 2O_2 = NO_3^- + H_2O + 2H^-$$
 (15)

Bezeichnen wir mit A die maximale Arbeit die hierbei gewonnen wird, so ist

$$A = R T \ln \frac{NH_4^{-} \cdot (p_{O_2})^2}{NO_3^{-} \cdot (H^{+})^2} - R T \ln K.$$
 (16)

¹ Zeitschr. f. physiol. Chemie **92**, 231 1914.

Die Änderungen der freien Energie fur die Ubergange der verschiedenen Oxydationsstufen des Stickstoffs meinander sind vor kurzem von H. Pick¹ berechnet und die hierbei erhaltenen Werte in Form einer Potentialtabelle zusammengestellt. Aus dieser Tabelle ergibt sich für den Übergang NH $^+_4 \rightarrow$ NO $^-_3$ die Änderung der freien Energie zu — 65 500 cal, wenn die Konzentration der gelosten Reaktionsteilnehmer 1 Mol pro Liter, der Druck der gasformigen Reaktionsteilnehmer 1 Atmosphare ist. Setzen wir diesen Wert in Gleichung (16) ein, so ist $(T_{ab-ol}=298^{\circ})$

$$A_{\rm cal} = R T \ln \frac{{
m NH_4^+} (p_{\rm O_2})^2}{{
m NO_3^-} ({
m H}^+)^2} + 65500$$
 (17)

Lassen wir die Oxydation in unserem Nitratgemisch unter Schutteln mit Luft vor sich gehen, so ist einzusetzen für

$$p_{0_2} = 0.2$$
; $NO_3^- = 10^{-1}$; $H^+ = 10^{-2}$.

Die NH₄-Konzentration andert sich wahrend der Oxydation, ihr mittlerer Wert liegt in unserer Anordnung bei $0.5\cdot 10^{-3}$ Legen wir diesen Wert zugrunde, so wird $(T_{\rm absol}=298\,^{\circ})$

$$A_{\text{cal}} = 2740 + 65500 = 68240.$$

Um also unter unseren Versuchsbedingungen Salpetersaure zu Ammomak zu reduzieren, mussen rund 68 000 cal Arbeit zugeführt werden
Diese Arbeit konnte durch die Sauerstoffatmung geliefert werden,
wahrscheinlich war dies von vornherein nicht, da die Atmungsarbeit
eine wenn auch noch zumeist unbekannte Bestimmung in der Zelle hat
und nicht anzunehmen ist, daß diese Arbeit, wenn die Zellen in das
Nitratgemisch eingebracht werden, zu einem großen Teil ihrer fruheren
Bestimmung entzogen werden kann

In der Tat wird die zur Reduktion erforderliche Arbeit nicht durch die Sauerstoffatmung geliefert, sondern durch einen mit der Reduktion gekoppelten Vorgang, in welchem Sauerstoff der Salpetersaure und Sauerstoff des Wassers sich mit Kohlenstoff organischer Verbindungen zu Kohlensaure vereinigt

Um die Änderung der freien Energie fur diesen gekoppelten Vorgang zu berechnen, denken wir ihn in zwei Phasen verlaufend. In der ersten Phase bilde sich Sauerstoff von $^1/_5$ Atmospharendruck nach der Gleichung

$$NO_3^- + H_2O + 2H^+ = NH_4^+ + 2O_2 - 68000 \text{ cal}$$
 (18)

¹ Zeitschr. f. Elektrochemie 26, 182, 1920.

In der zweiten Phase reagiere dieser Sauerstoff mit dem Kohlenstoff eines Kohlenhydrats nach der Gleichung:

$$2O_2 + 2C = 2CO_2 + 2 \cdot 115\,000$$
 cal. (19)

Die Zahl 115000 cal ist für ¹/₆ Mol Traubenzucker nach der Nernstschen Naherungsformel in derselben Weise berechnet, wie der Wert von Pollitzer (98000 cal) für die Verbrennung von amorphem Kohlenstoff. Addieren wir die Gleichungen (18) und (19), so erhalten wir für den Gesamtvorgang

$$NO_3^- + H_2O + 2H^+ + 2C = NH_4^+ + 2CO_2 - 162000$$
 cal. (20)

Unter den Bedingungen unserer Versuche werden also bei der Nitratreduktion rund 160 000 cal Arbeit frei, oder, wie wir auch sagen können. nutzlos entwickelt, wahrend 68 000 cal Arbeit in Form chemischer Energie der Zelle erhalten bleiben

Es berechnet sich so für die Nitratreduktion ein Nutzeffekt von etwa 30%.

VII. Narkose und Nitratreduktion (Dunkelversuche).

Bringt man die Algen in Nitratgemische, denen mittlere Konzentrationen eines Narkoticums zugesetzt sind, so gehen sie in einigen Stunden unter Braunfarbung zugrunde, werden die braunen Zellen abzentrifugiert, so findet man in den überstehenden Flussigkeiten reichliche Mengen salpetriger¹ Saure. An Phenylurethan genugt eine Konzentration von 0,026 g in 100 ccm = 1,6 10⁻³ Molen pro Liter um diese Wirkung hervorzubringen, wahrend hohere Konzentrationen in Knopscher Losung oder Carbonatgemischen unter sonst gleichen Bedingungen² unschadlich sind

Es war deshalb nicht moglich die Wirkung der Narkotica auf die Nitratreduktion in einem ahnlich weiten Konzentrationsbereich zu prufen, wie fruher² die Wirkung auf Atmung oder Kohlensaureassimilation Immerhin haben Versuche mit Phenylurethan ein bemeikenswertes Resultat ergeben

Die hochste Konzentration an Phenylurethan die in mehrstundigen Versuchen ohne Schadigung angewendet werden kann, ist 0,013% = $0.8 \cdot 10^{-3}$ Mole pro Liter Nitratgemisch Diese Konzentration hemmt die Kohlensaureassimilation fast vollig, die Bildung an Extra-Kohlensaure jedoch nur um etwa 30% Wir konnen uns also mittels Phenylurethan Zellen verschaffen die zwar Salpetersaure noch lebhaft

¹ Vgl. hierzu das folgende Kapitel.

² Diese Zeitschr. 100, 265. 1919 und 103, 196 1920.

neduzieren. Kohlensaure jedoch nicht mehr photochemisch zerlegen. Bestrahlungsversuche mit derartigen Zellen waren entscheidend für die Frage, in welcher Weise das Licht die Nitratreduktion beeinflußt (Kapitel X).

Einige Resultate für Zellen in Nitratgemisch ohne Narkoticum und mit 0.013 % Narkoticum sind in Tabelle 8 zusammengestellt.

Tabelle 8

Versuch	Losung	${ m CO_2 \cdot O_2}$	Extra-CO ₂	Hemmung der Ausscheidungen an Extra-CO ₂	
1	ohne Phenylurethan 0.013% Phenylurethan	1,5	82	22.0/	
(Protokoll 22)	0.013% Phenylurethan	1.3	55	33 %	
2	ohne Phenylurethan . 0.013% Phenylurethan	1,5	99	250	
(Protokoll 23)	0.013% Phenylurethan	1,3	72	27%	
3	ohne Phenylurethan . 0,013% Phenylurethan	1,6	210	20.0	
(Protokoll 24)	0,013% Phenylurethan	1,35	150	30 °	

Die Atmung war in allen Fallen etwas beschleunigt Beschleunigung der Atmung bewirkt, auch wenn die Ausscheidung an Extra-Kohlensaure unverandert ist, ein Sinken des Quotienten CO_2 O₂; die Änderung dieses Quotienten ist deshalb hier kein Maß für die Hemmung Extra- CO_2 -Ausscheidung.

Wird durch eine bestimmte Konzentration Phenylurethan die Atmung beschleunigt, die Nitratreduktion ein wenig gehemmt, die Kohlensaureassimilation vollig gehemmt, so konnen wir unser Resultat dahin zusammenfassen, daß die Nitratreduktion, hinsichtlich ihrer Empfindlichkeit gegen Narkotica, zwischen Atmung und Kohlensaureassimilation steht

VIII. Einfluß der Sauerstoffkonzentration (Dunkelversuche).

a) In den bisher beschriebenen Versuchen entsprach die Sauerstoffkonzentration der Nitratgemische der Sattigungskonzentration für ¹, 5 Atmosphare Sauerstoffdruck, der Gasraum der Schuttelgefaße war mit Luft gefüllt und anderte seine Zusammensetzung wahrend der Versuche nur unwesentlich. Die Zellen blieben hierbei wie erwahnt, lange Zeit unverandert grun und teilungsfahig

Fullt man jedoch den Gasraum der Schuttelgefaße mit Mischungen medrigen Sauerstoffpartialdrucks oder bringt man die Suspensionen in gasdicht verschlossene Zylinder, so werden die Zellen bald hellgrün und schließlich braun. In anderen Flussigkeiten — der Knopschen Losung, einer neutralen Natriumnitratlosung, einer verdunnten Schwefelsaurelosung — wird eine derartige Wirkung des Sauerstoffmangels nicht beobachtet. Freie Salpetersaure zerstort also bei Sauerstoffmangel das Chlorophyll.

Schon bevor die Zellen ihre Farbe andern, sind sie tot, nicht mehr teilungsfahig und nicht mehr ımstande, Kohlensaure zu assımilieren. Der zeitliche Verlauf der Schadigung läßt sich in einfacher Weise verfolgen, indem man Proben ein- und derselben Zellsuspension verschiedene Zeiten dem Sauerstoffmangel aussetzt und dann unter normalen Bedingungen die Maximalgeschwindigkeit der Kohlensaure-Bei dem in Tabelle 9 wiedergegebenen Versuch assimulation mißt wurde die Zerstorung des Chlorophylls nach etwa 2 Stunden sichtbar. wahrend das Assimilationsvermögen schon nach 1/2 Stunde deutlich herabgesetzt, nach $1\frac{1}{2}$ Stunden fast vollig verschwunden war

Tabelle 9 (Protokoll 25). 0,1 ccm Zellen in 10 ccm Nitratgemisch.

	Nach Unterbrechung der Sauerstoffzufuhr von			fzufuhr von
	0′	30′	60′	901
Maximale Assimilation in 15' (cmm zersetzte CO_2)	60	48	18	5

- b) Bei niedrigen Sauerstoffkonzentrationen erscheint neben Ammomak ein zweites Reduktionsprodukt der Salpetersaure, die salpetrige Saure Nitratgemische, in denen Algen kurze Zeit unter Sauerstoffmangel suspendiert waren, geben mit dem Diazoreagens beim Erwarmen tiefrote Farbungen 0.1 ccm Algen, in 10 ccm Nitratgemisch suspendiert scheiden hierbei pro Stunde so viel salpetrige Saure aus, daß die umgebende Flussigkeit in bezug auf HNO₂ 10⁻⁵ bis 10⁻⁴ normal wird (Protokoll 26)
- c) Die giftige Wirkung des Sauerstoffmangels ist nichts anderes als eine Nitritvergiftung. In einem Nitratgemisch, dem 10-5 Mole salpetrige Saure pro Liter zugesetzt sind und das mit Luft oder Sauerstoff geschuttelt wird, gehen die Algen unter denselben Erscheinungen. Verblassung und Braunfarbung, zugrunde, wie bei Sauerstoffmangel in anfanglich nitritfreiem Nitratgemisch
- d) Die Nitritbildung wird durch Blausaure nicht gehemmt. Bringt man gleiche Mengen gruner Zellen in gleiche Mengen blausaurehaltiger und blausaurefreier Nitratgemische und beobachtet bei unterbrochener Sauerstoffzufuhr den zeitlichen Verlauf der Verfarbung, so ist kein Unterschied wahrzunehmen Da die Ammoniakbildung durch Blausaure völlig gehemmt wird (Kapitel V), so ist zu schließen, daß der Reduktion zu Nitrit und der Reduktion zu Ammoniak verschiedene

Mechanismen zugrunde liegen. Offenbar ist nur die Reduktion zu Ammoniak ein physiologischer Vorgang

e) Die Ammoniakausscheidung bei Sauerstoffmangel ist herabgesetzt (Tabelle 10) um somehr, je langer der Sauerstoffmangel einwirkt (Versuch 2 der Tabelle) oder je weiter die Nitritvergiftung vorgeschritten ist. Durch Nitrit abgetotete Zellen sind nicht mehr imstande, Salpetersaure zu Ammoniak zu reduzieren, bei der Empfindlichkeit dieses Reduktionsvorganges ein zu erwartendes Resultat

	Tabelle 10	
0,1 ccm Zellen	auf 10 ccm	Nitratgemisch.

Versuch	Sauerstoffdruck in Atmospharen	Zeit	Ammoniakausscheidung in Milliontel Molen
l (Protokoll 27)	0,01 0,21	4 Stunden 4 Stunden	0,08 3,2
2 (Protokoll 28)	0,01	1. Stunde 2. Stunde	0,2 0
	0,21	1 Stunde 2 Stunde	1,0 3,0

Wichtiger ist die Frage, ob Sauerstoffmangel auf die Ammoniakausscheidung schon wirkt, ehe die Zellen durch Nitrit vergiftet sind. Leider läßt sich die Ammoniakausscheidung völlig intakter Zellen, nach Unterbrechung der Sauerstoffzufuhr, nicht messen, da die Nitritvergiftung schnell einsetzt Immerhin ist der Vergiftungsgrad nach 30 Minuten (vgl Tabelle 9) nur etwa 20%, so daß sich irreversible Folgen der Vergiftung in kurzdauernden Versuchen relativ wenig bemerkbar machen werden

In Tabelle 11 ist das Resultat eines 30 Minuten dauernden Versuchs zusammengestellt, in dem die ausgeschiedenen Mengen an Ammoniak und salpetriger Saure¹ sowie die gleichzeitig veratmeten Sauerstoffmengen gemessen wurden

Tabelle 11 (Protokoll 29)
0,1 ccm Zellen in 10 ccm Nitratgemisch.

Im Gleichgewicht mit Sauerstoff von	Veratmeter O ₂ Milliontel Mole	Ausgeschiedenes NH ₃ Milliontel Mole	Ausgeschiedene HNO ₂ Milliontel Mole
0,01 Atmosphären	1,8	0,34	0,26
0,017 .,	2,4	0,46	0,20
0,055 ,,	4,5	0.9	0.04
0,21	4,9	1.0	0

¹ Bei Zimmertemperatur und den niedrigen Konzentrationen an salpetriger Saure und Ammoniak wirken beide Stoffe nicht aufeinander, so daß die ausgeschiedenen Mengen nebeneinander bestimmt werden können.

Aus der Tabelle ist ersichtlich. daß sich alle drei Großen in einem Gebiet niedrigen Sauerstoffdrucks erheblich andern, und zwar wird um so mehr salpetrige Saure, um so weniger Ammoniak ausgeschieden, je geringer der Sauerstoffdruck

f) Theorie. Sinken des Sauerstoffverbrauchs und Bildung von Nitrit sind Erscheinungen, die gleichzeitig bei Verminderung des Sauerstoffdrucks auftreten. Wir schließen daraus, daß ein Sauerstoffatom der Salpetersaure veratmet werden kann wie freier Sauerstoff Die Veratmung dieses Sauerstoffatoms tritt zurück, wenn die Konzentration an freiem Sauerstoff eine hohe ist; sie wird merklich, wenn der Sauerstoffdruck unter 0.05 Atmospharen sinkt

Der Einfluß des Sauerstoffdrucks auf die Ammoniakbildung ergibt sich dann aus der einfachen Annahme, daß die in die Zelle eindringende Salpetersaure sofort reduziert wird¹. Unter solchen Bedingungen ist die Geschwindigkeit der Nitratreduktion bestimmt durch die Menge Salpetersaure, die in einer gegebenen Zeit in die Zelle eindringt, oder die Summe an beiden Reduktionsprodukten, NH3 - HNO2. 1st konstant. Vermindern wir den Sauerstoffdruck, so wird das zweite Glied der konstanten Summe großer, das erste also kleiner

Bildlich gesprochen gibt es fur den Strom der in die Zelle eindringenden Salpetersaure zwei Kanale, in dem ersten erfolgt Reduktion zu Ammoniak, in dem zweiten zu Nitrit Sinkt der Sauerstoffdruck so hebt sich die Schleuse des zweiten Kanals und der Strom in dem ersten wird langsamer.

Fur diese Auffassung spricht, daß bei Verminderung des Saucistoffdrucks die Nitritausscheidung, der Großenordnung nach um den gleichen Betrag steigt, als die Ammoniakausscheidung fallt (Tabelle 11) Eine genauere Übereinstimmung ist nicht zu erwarten da wii die ausgeschiedenen, nicht die gebildeten Mengen der beiden Reduktionsprodukte messen

IV. Extra-Sauerstoff und Ammoniak bei Bestrahlung.

- a) Extra-Sauerstoff. Die Menge des von der Zelle in einer bestimmten Zeit aufgenommenen oder abgegebenen Sauerstoffs sei ron die Menge der von der Zelle gleichzeitig aufgenommenen oder abgegebe-
- ¹ Trocknet man die Algen durch Überblasen eines Luftstroms bei Zimmertemperatur und nimmt sie wieder in Knorscher Losung auf, so sind sie unverandert, was Form und Farbe anbetrifft, doch ist ihre Grenzschicht zerstort, wie man auf vielfache Weise zeigen kann. Bringt man derartige vorbehandelte Algen in das Nitratgemisch und schuttelt mit Sauerstoff, so farben sie sich in etwa 10 Minuten braun. Der Versuch zeigt, daß in dem Nitratgemisch zwischen dem Innern der lebenden Zelle und der umgebenden Flussigkeit kein Ausgleich der Konzentrationen stattfindet

nen Kohlensaure $x_{\rm CO_2}$; Gasaufnahme werde negativ, Gasabgabe positiv gerechnet. Als Extra-Gas bezeichnen wir dann die algebraische Summe des Sauerstoff- und Kohlensaurewechsels, so daß

Extra-Gas =
$$x_{0_2} + x_{CO_2}$$
.

Im allgemeinen ist die Menge der abgegebenen Gase nahezu gleich der Menge der aufgenommenen Gase, die Ausscheidung an Extra-Gas also sehr klein. In dem Nitratgemisch ist ohne Bestrahlung, wie wir gesehen haben, die Kohlensaure abgabe großer als die Sauerstoffaufnahme, es wird Extra-Kohlensaure ausgeschieden; von einer bestimmten Intensitat der Bestrahlung an ist die Sauerstoffabgabe größer als die Kohlensaureaufnahme, es wird Extra-Sauerstoff ausgeschieden

b) Bestrahlen wir Algen unter Ausschluß von Kohlensäure, so wird gleichwohl. solange die Zelle lebt, Sauerstoff ausgeschieden, der aus Bestandteilen der Zelle — chemisch gebundener Kohlensaure oder anderen Stoffen — stammt. Die Geschwindigkeit dieser Sauerstoffproduktion ist in Lösungen von Chloriden, Sulfaten oder Phosphaten sehr klein, sie steigt auf den 15- bis 20 fachen Wert, wenn wir die Algen in das Nitratgemisch bringen

Die Ausscheidung von Extra-Sauerstoff in den Nitratgemischen wird verstandlich auf Grund der Dunkelversuche, nehmen wir an, daß bei Bestrahlung die Dunkelreaktion, in der die Salpetersaure reduziert wird, weitergeht, so muß hier das Extra-Gas in Form von Sauerstoff erscheinen, da Kohlensaure in einer bestrahlten Zelle nicht bestandig ist Als neue Tatsache jedoch kommt hinzu, daß Extra-Gas und Ammoniak bei Bestrahlung in sehr viel großeren Mengen auftreten als im Dunkeln

Tabelle 12
Lichtquelle 150 Kerzen in 4 ccm Entfernung

Versuch		Extragas Milliontel Mole	Ammoniak Milliontel Mole	Mole Ammoniak auf 2 Mole Extragas
(Protokoll 30)	dunkel hell	7.2 (CO ₂) 20,7 (O ₂)	1,6 5,6	0,44 0,54
(Protokoll 31)	dunkel hell	$\begin{array}{cc} 5.9 & ({\rm CO_2}) \\ 16.7 & ({\rm O_2}) \end{array}$	1,4 4,4	0,5 0,5
3 (Protokoll 32)	dunkel hell	5,9 (CO ₂) 14,4 (O ₂)	1,2 2,4	0,4 0,33
(Protokoll 33)	dunkel hell	1,4 (CO ₂) 12,2 (O ₂)		

Versuch 1—3 der Tabelle 12 zeigen, in welchem Maß Extra Gas- und Ammoniakausscheidung im allgemeinen durch Bestrahlung beschleu-

nigt werden, es erscheint 21/2-3 mal soviel Extra-Sauer stoff als Extra-Kohlensaure im Dunkeln, und gleichzeitig die 2-3fache Menge an Ammoniak

Betrachten wir wiederum, wie im ersten Kapitel, als Maß des Gesamtstoffwechsels die Dunkelatmung in Knorscher Losung und vergleichen die verschwindenden und entstehenden Gase nach Molen, so betragt der bei Bestrahlung auftretende Extra-Sauerstoff rund 200% des Gesamtstoffwechsels. Diese tiefgreifende Veränderung der Lebenstatigkeit wird lange Zeit ertragen, ohne daß die Alge zugrunde geht.

Versuch 4 ist mit Zellen einer alten Kultur angestellt, in denen die Dunkelreduktion der Salpetersaure relativ langsam verlauft; hier steigt die Extra-Gasbildung bei Bestrahlung auf das 9fache.

c) Sind die Endprodukte der Nitratreduktion Sauerstoff und Ammoniak, so lautet die Gleichung der Reduktion

$$HNO_3 + H_2O = NH_3 - 2O_2$$
. (1)

Hiernach mußte mit 2 Molen Extra-Sauerstoff 1 Mol Ammoniak erscheinen, wahrend (letzte Spalte der Tabelle 12) nur 0,3-0,5 Mole Ammoniak gefunden werden. Auch wenn man die Ausscheidung beider Stoffe 8 Stunden lang verfolgt, findet man keine Anderung zugunsten der Gleichung (1) Es besteht also, gegenüber dem Extra-Sauerstoff. em .,Ammoniakdefizit", zu dessen Erklarung nach anderen Reduktionsprodukten der Salpetersaure gesucht wurde

Salpetrige Saure ließ sich mittels der empfindlichen Diazoreaktion nicht nachweisen, Stickoxydul war nach dem Verlauf der Gasanalysen (vgl Kap IV) auszuschließen Auch Stickstoff, der nach Gleichung

$$2N_2O_5 = 2N_2 - 5O_2 \tag{21}$$

entstehen konnte bildet sich wie eingehende Versuche zeigten, nicht die Gasreste blieben wahrend der Reduktion konstant (Protokoll 34)

Es scheint demnach, daß andere Reduktion-stufen der Salpetersaure neben Ammoniak nicht auftreten und daß das Ammoniakdefizit auf eine Stickstoffassimilation zuruckzufuhren ist. Die Reduktion nach Gleichung (1) ware dann mit anderen Reduktionsvorgangen gekoppelt (Gleichung (14), Kap IV). die neben der Nitratreduktion Quellen des Extra-Sauerstoffs sein konnten Ebenso liegen die Verhaltnisse anfanglich im Dunkeln, wahrend jedoch hier die Assimilation allmahlich gegen die Reduktion zurucktritt, wird bei Bestrahlung offenbar die Koppelung zwischen Assimilation und Reduktion nie gelost

X. Mechanismus der Lichtwirkung.

a) Folgt bei Bestrahlung auf die Dunkelreaktion

$$HNO_3 + H_2O + 2C = NH_3 + 2CO_2 + 162000 \text{ cal},$$
 (12)

die Reaktion

$$2 \text{ CO}_2 = 2 \text{ C} + 2 \text{ O}_2 - 230000 \text{ cal},$$
 (22)

so fallt die Kohlensaure, wie die Addition beider Gleichungen ergibt, aus der Bilanz heraus und wir erhalten für den Anfangs- und Endzustand

$$HNO_3 + H_2O = NH_3 + 2 O_2 - 68000 \text{ cal}$$
 (1)

Hierbei spielt die Kohlensaure als Zwischenkorper eine wichtige Rolle, indem durch ihre Vermittlung die zur Nitratreduktion erforderlichen 68 000 cal. Arbeit von der absorbierten Strahlung geleistet werden

Diese Auffassung erklärt zunachst nur, daß bei Bestrahlung als Endprodukt der Reduktion statt Kohlensaure Sauerstoff erscheint, jedoch nicht, warum mehr Sauerstoff erscheint als Kohlensaure

Die Frage, in welcher Weise Bestrahlung die Reduktion beschleunigt, konnte durch einen einfachen Versuch beantwortet werden. Bestrahlt man narkotisierte Zellen, in denen die Dunkelreduktion der Salpetersaure nur wenig, die Kohlensaureassimilation fast vollig gehemmt ist¹, so steigt die Ausscheidung an Extra-Gas um einen ahnlichen Betrag wie bei Bestrahlung normaler Zellen, das Extra-Gas in der Narkose ist jedoch kein Sauerstoff, sondern Kohlensaure (Tabelle 13) Es geht daraus hervor, daß Bestrahlung den Vorgang nach Gleichung (12) beschleunigt, und daß zwei durchaus verschiedene Wirkungen der Bestrahlung zu unterscheiden sind, die Kohlensaureassimilation, in der die absorbierte Strahlung Arbeit leistet, und die Beschleunigung eines von selbst verlaufenden Vorgangs

Tabelle 13
Nutratgemisch, 0,013° Phenylurethan

Versuch		Extra-CO ₂ ccm	Extra-CO ₂ hell Extra-CO ₂ dunkel
Protokoll 35 I)	dunkel hell²)	0,1 0,23	2,3
Protokoll 35 II)	dunkel hell²)	0,15 0,28	1,9
3 (Protokoll 36)	dunkel hell²)	0,09 0,26	2,9

¹ Vgl Kapitel VII.

^{3 150} Kerzen in 4 cm Entfernung

b) Liegt der Beschleunigung der Nitratreduktion und der Kohlensaureassimilation derselbe photochemische Primarvorgang zugrunde. so ist zu erwarten, daß wir ahnliche Wirkungen beobachten, wenn wir gleiche Mengen Strahlung absorbieren lassen. Zur Prufung dieser Frage wurden die Geschwindigkeiten der Nitratreduktion und der Kohlensaurereduktion bei verschiedenen Bestrahlungsintensitaten verglichen

Nach früheren Versuchen wird die Wirkung der Bestrahlung auf die Kohlensaurereduktion fur unser Versuchsobjekt bei einigen 100 Meterkerzen (Nitralampe) merklich und wachst bis zu Bestrahlungsintensitaten von einigen 10000 Meterkerzen¹. In einem Gebiet gleicher Intensitat beginnt und wachst die Wirkung auf die Nitratreduktion, wie Tabelle 14 zeigt.

Tabelle 14.

Versuch	Intensität der Bestrahlung	Extragas	Extragas hell minus Extragas dunkel in ccm = Wirkung der Bestrahlung
l (Protokoll 30)	dunkel 500 Meterkerzen uber 2000 Meterkerzen	0.16 0,25 0,46	0.09
(Protokoll 31)	dunkel 500 Meterkerzen uber 20000 Meterkerzen	0,13 0,22 0,37	0,69 0,2 4

c) Theorie Wird die Geschwindigkeit der Nitratreduktion durch die Menge Salpetersaure bestimmt die in einer gegebenen Zeit in die Zelle eindringt, so kann eine Beschleunigung nur eintreten wenn sich der Aufnahmemechanismus andert In einer derartigen Anderung sehen wir zunachst den wahrscheinlichsten Grund für die beschleunigende Wirkung der Bestrahlung

XI. Protokolle.

Versuch-temperatur 25 Grad

- "G". Gasanalytische Methode $||\iota_{\Omega}||$ nach Gleichung 5, $|\iota_{\Omega}|_{2}$ nach Gleichung 6 berechnet
- "D" Druckmethode $|x_{\mathrm{O}_2}$ nach Gleichung 7 $|x_{\mathrm{CO}_2}$ nach Gleichung 11 berechnet "Stickstoff" bei den Luftanalven bedeutet den Gasrest der Luft also Stickstoff + Edelgase

Nr 1 Vergleich der gusanulytischen und der Druckmethode

Zellmaterial In $^{\rm n}$ $_{10}\text{-NaNO}_3, ^{\rm n}$ $_{100}\text{-HNO}_3$ Fur Gasanalyse die doppelte Zellkonzentration wie für Druckmethole

a) Gasanalyse In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt, bei 250 mit Luft gesättigt Barometerstand bei Schluß der Hähne 753 mm Hg

$$c_{\mathbf{F}} = 10; \quad v_{\mathbf{G}} = 11.9; \quad K_{\mathbf{O}_2} = 11.3, \quad K_{\mathbf{CO}_2} = 18.5$$

¹ Diese Zeitschr. 100, 256 1919

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch: 0% CO₂, 20,9% Sauerstoff, 79,1% Stickstoff.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min.. Stickstoff im Apparat 6,16 ccm. Gasvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 12,48 ccm Eingesaugt. 6,32 ccm. Nach Absorption durch Kahlauge: 12,28 ccm. Nach Absorption durch Hydrosulfit: 11,16 ccm $CO_2 = 0.20$ ccm = 3,16%. $O_2 = 1.12$ ccm = 17.7%. $N_2 = 79.1\%$

$$x_{O_2} = -0.35$$
 ccm; $x_{CO_2} = -0.56$ ccm, $\frac{CO_2}{O_3} = 1.6$

b) Druckmethode Je 10 ccm Zellensuspension in die Gefaße I und II eingefüllt In I 2 ccm KOH. Gasraum Luft.

Glas I $v_{\rm F}=12$; $v_{\rm M}=1,3$; $v_{\rm G}=20,7$. Konstante 2,06. Glas II $v_{\rm F}=10$; $v_{\rm M}=1,3$; $v_{\rm G}=18,3$. 1 Gefäßkonstante 2,6, 2. Gefäßkonstante 1.42.

Beobachtete Druckänderung in 60 Minuten in Glas I - 87 mm; Glas II: - 9 mm

$$x_{0} = -179 \text{ ccm}; \quad x_{CO_2} = +278 \text{ ccm}; \quad \frac{CO_2}{O_2} = 1,56.$$

c) aus a) und b) auf gleiche Zellmengen berechnet.

		Sauerstoff- verbrauch	Kohlensäure- produktion	$\frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{O_2}}$
Gasanalyse . Druckmethode	: 1	0,35 ccm 0,36 ccm	0,56 ccm	1,6 1.56

Nr. 2. Vergleich der gasanalytischen und der Druckmethode

Zellmaterial In "/10-NaNO3, "/100-HNO3, 0,013° Phenylurethan. Fur Gasanalyse die doppelte Zellkonzentration wie für Druckmethode

a) Gasanalyse In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt, bei 250 mit Luft gesattigt Barometerstand bei Schluß der Hahne 757 mm Ho

$$v_{\rm F} = 10$$
, $v_{\rm G} = 10.7$, $K_{\rm O2} = 10.12$, $K_{\rm CO2} = 17.34$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0% CO2, 20,9% O₂, 79,1% N₂.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min.: Stickstoff ım Apparat 7,12 ccm, Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe: 13,13 ccm; eingesaugt 6,01 ccm, nach Absorption durch Kahlauge 12,96 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 11,92 ccm $CO_2 = 0.17$ ccm = 2.83°, $O_2 = 1.04$ ccm = 17.3°° $N_2 = 79.9$ °°.

$$x_{\text{O}_2} = -0.37 \text{ ccm}; \quad x_{\text{CO}_2} = +0.47 \text{ ccm}; \quad \frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.27$$

b) Druckmethode. Je 10 ccm Zellsuspension in die Gefäße I und II eingefullt In den Emsatz von I 2 ccm Kalılauge Gasraum Luft

Glas I: $v_F = 12$; $v_M = 1,1$; $v_G = 24,9$. Gefäßkonstante 2,42.

Glas II: $v_{\rm F}=10$; $v_{\rm M}=1,2$; $v_{\rm G}=28,0$. 1 Gefäßkonstante. 3,5. 2 konstante: 1.28.

Druckänderung in Glas I nach 60 Minuten. — 81 mm. Druckänderung in Glas II nach 60 Minuten: 0 mm.

$$x_{\text{O}_2} = -196 \text{ cmm}; \quad x_{\text{CO}_2} = -251 \text{ cmm}, \quad \frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1,28.$$

c) aus a) und b) auf gleiche Zellmengen berechnet

	Sauerstoff- verbrauch	Kohlensäure- produktion	$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$
Gasanalyse Druckmethode .	0,37 ccm	0,47 ccm	1,27
	0,39 ccm	0,50 ccm	1,28

Nr 3. Quotient
$$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$$
 in $\frac{\text{n}}{\text{10}}$ -NaNO₃ (D)

Je 10 ccm Zellsuspension wurden in die Gefäße I und II eingefullt, in den Einsatz von Glas I 2 ccm Kahlauge. Suspensionsflussigkeit war eine 1 10 normale Natriumnitratlosung. Gasraum Luft.

Glas I· $v_{
m F}=12$, $\imath_{
m M}=1$,1, $v_{
m G}=24$,9, Gefäßkonstante 2,42

Glas II: $v_{\rm F}=10,\,n_{\rm M}=1,2,\,v_{\rm G}=28,0,\,$ l. Gefäßkonstante 3,5. 2 Gefäßkonstante 1,28.

Druckanderung in Glas II nach 60 Min. — 43 mm $z_{O_2} = -104$ cmm Druckänderung in Glas II nach 60 Min. — 8 mm $z_{CO_2} = -105$ cmm

Quotient
$$\frac{CO_2}{O_2} = \frac{105}{104} = 1$$
.

Nr 4 Quotient
$$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$$
 in Schwefelsaure-Sulfatgemisch D)

Je 10 ccm Zellsuspension wurden in die Gefaße I und II eingefüllt in den Einsatz von Glas I 2 ccm Kahlauge Suspensionsflussigkeit war eine $^{\circ}$, -Na $_2$ NO $_4$, $^{\circ}$ /1000-H $_2$ SO $_4$ -Losung Gasraum Luft

Glas I
$$v_{\rm F}=12$$
, $v_{\rm M}=1.1$, $v_{\rm G}=24.9$, Gefäßkonstante 2.42 (Glas II $v_{\rm F}=10$, $v_{\rm M}=1.2$, $v_{\rm G}=28.0$, 1 Gefäßkonstante 3.5

2 Getaßkonstante 1 28

Druckanderung in Glas II nach 60 Min — 42 mm z_{00} — 102 cmm Druckanderung in Glas II nach 60 Min — 7 mm z_{100} — 100 cmm

Quotient
$$\frac{CO_2}{O_2} = \frac{106}{102} = 1$$
.

Nr. 5 Quotient
$$\frac{CO_2}{O_2}$$
 in Kalium phosphatlosung (G)

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt. Suspensionsflussigkeit "/10-KH₂PO₁-Losung Bei 25" Luft durchgeleitet bis zur Sättigung Barometerstand bei Schluß der Hahne 750 mm Hg.

$$\iota_{\rm F} = 10, \ \ \iota_{\rm G} = 11.9, \ \ K_{{\rm O}_2} = 11.3. \ \ K_{{\rm CO}_2} = 18.5$$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch $~0\,^{\circ}_{\circ}$ CO₂. 20,9 °6 O₂, 79,1 °6 N₂.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 120 Minuten. Stickstoff im Analysenapparat 9,88 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe: 16,74 ccm. Eingesaugt 6,86 ccm. Nach Absorption durch Kalilauge 16,47 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 15,45 ccm $CO_2 = 0,27$ ccm $= 3,94^{\circ}$. $O_2 = 1,02$ ccm $= 14,9^{\circ}$. $N_2 = 81,2^{\circ}$.

$$x_{\text{O}_2} = -0.65 \text{ ccm}$$
, $x_{\text{CO}_2} = +0.67 \text{ ccm}$, $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.03$.

Nr. 6. Quotient
$$\frac{\text{CO}_3}{\text{O}_2}$$
 in KNOPscher Losung (G)

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt Suspensionsflussigkeit Knorsche Losung. Bei 25° Luft durchgeleitet bis zur Sättigung Barometerstand bei Schluß der Hahne 750 mm Hg

$$i_{\rm F} = 10$$
, $i_{\rm G} = 11.9$. $K_{\rm O_2} = 11.3$, $K_{\rm CO_3} = 18.5$.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch· 0% CO₂, 20.9° O₂, 79.1° N₂.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 120 Minuten: Stickstoff im Analysenapparat 7,01 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 14,11 ccm. Eingesaugt 7,10 ccm Nach Absorption durch Kahlauge 13,95 ccm Nach Absorption durch Hydrosulfit 12,71 ccm $\rm CO_2=0,16$ ccm = 2,25% $\rm O_2=1.24$ ccm = 17,5%. $\rm N_2=80,3\%$

$$x_{0_3} = -0.38 \text{ ccm}, \quad x_{00_3} = +0.38 \text{ ccm}, \quad \frac{00_2}{0_2} = 1.$$

Nr 7 Sauerstoffierbrauch in KNOPs:her Losung und in dem Nitratgemisch (D)

Je 10 ccm Zellsuspension wurden in Glas I und II eingefullt, in die Einsatze beider Gläser 2 ccm Kalilauge, Suspensionsflussigkeit in Glas I war Knopsche Losung, in Glas II $^n/_{10}$ -NaNO₃, $^n/_{100}$ -HNO₃ Gasraum Luft.

Glas I
$$v_{\rm F}=12$$
, $v_{\rm M}=1.1$, $v_{\rm G}=23.8$. Gefaßkonstante 2,23. Glas II $v_{\rm F}=12$, $v_{\rm M}=1.1$. $v_{\rm G}=24.9$. Gefäßkonstante 2,42.

Druckanderung in Glas I nach 60 Min — 65 mm $a_{0_2} = -145$ cmm Druckänderung in Glas II nach 60 Min — 82 mm $x_{0_2} = -198$ cmm

Resultat· In dem Nitratgemisch wird etwa 40% mehr Sauerstoff verbraucht, als in der Knopschen Losung

Nr 8. Quotient
$$\frac{CO_2}{O_1}$$
 in Nitratgemisch (G)

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt. Suspensionsflussigkeit $^{n}{}_{.10}^{\prime}{\rm -NaNO_3},\,^{n}{}_{/100}{\rm -HNO_3}$ Bei 25° bis zur Sättigung Luft durchgeleitet Barometerstand bei Schluß der Hähne 754 mm Hg

$$v_{\rm F} = 10.0$$
, $v_{\rm G} = 9.7$, $K_{\rm O_2} = 9.2$, $K_{\rm CO_3} = 16.4$.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch $~0\,^{\circ}{\rm o}~{\rm CO}_2, 20,9\,^{\circ}{\rm o}~{\rm O}^2,~79,1\,^{\circ}{\rm o}~{\rm N}_2$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 120 Minuten: Volumen der in den Analysenapparat eingesaugten Gasprobe 5,57 ccm Nach Absorption durch Kahlauge 5,15 ccm. Nach Absorption durch Hydrosulfit 4,48 ccm. CO₂ = 0,42 ccm = 7,54%. O₂ = 0,67 ccm = 12,03%. $N_2 = 80,4\%$.

$$x_{O_2} = -0.8$$
 cmm, $x_{CO_2} = -1.16$ ccm, Extra-CO₂ = 0.36 ccm, $\frac{CO_2}{O_3} = 1.45$.

Nr. 9 Quotient
$$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$$
 in Nitratgemisch (G)

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt. Suspensionsflussigkeit $^{\rm n}/_{\rm 10}\text{-NaNO}_3,~^{\rm n}/_{\rm 100}\text{-HNO}_3.$ Bei $25\,^{\rm 0}$ bis zur Sättigung Luft durchgeleitet. Barometerstand bei Schluß der Hahne 751 mm Hg

$$v_{\rm F} = 10.0$$
, $\iota_{\rm G} = 9.7$, $K_{\rm O_2} = 9.2$, $K_{\rm CO_2} = 16.4$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch: 0% CO₂, 20,9% O₂, 79,1% N₂.

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 120 Minuten Volumen der in den Analysenapparat eingesaugten Gasprobe 7,07 ccm Nach Absorption durch Kahlauge 6,67 ccm Nach Absorption durch Hydrosulfit 5.65 ccm ${\rm CO_2} = 0,40$ ccm = $5,66\,^{\circ}{\rm o}$ ${\rm O_2} = 1,02$ ccm = $14.4\,^{\circ}{\rm o}$ ${\rm N_2} = 80,0\,^{\circ}{\rm o}$.

$$x_{\text{O}_2} = -0.59 \text{ cem}, \quad x_{\text{CO}_2} = -0.88 \text{ cem}, \quad \text{Extra-CO}_2 = 0.29 \text{ cem}, \quad \frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.5.$$

Nr. 10. Quotient
$$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$$
 in Nitratgemisch is

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt. Suspensionsflussigkeit $^{\rm n}$ $_{10}\text{-NaNO}_3,\,^{\rm n}/_{100}\text{-HNO}_3$ Bei 25° bis zur Sättigung Luft durchgeleitet. Barometerstand bei Schluß der Hahne 761 mm Hg

$$v_{\rm F} = 10.0$$
, $v_{\rm G} = 10.7$, $K_{\rm O_3} = 10.1$ $K_{\rm CO_3} = 17.3$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch $0\,{}^{\circ}_{o}$ ($0_{2},20,9\,{}^{\circ}_{o}$ $0_{2},79.1\,{}^{\circ}_{o}$ N_{2}

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min Stickstoff im Analysenapparat 6,97 ccm. Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,38 ccm Eingesaugt 6,41 ccm Nach Absorption durch Kahlauge 13,20 ccm Nach Absorption durch Hydrosulfit 12,07 ccm ${\rm CO_2}=0.18$ ccm $=2.81\,^{\circ}_0$ =0.13 ccm $=17.6\,^{\circ}_0$ N₂ $=79.6\,^{\circ}_0$

$$x_{O_2} = -0.34 \text{ ccm}, \quad c_{O_2} = -0.47 \text{ ccm}, \quad \text{Extra-CO}_2 = 0.13 \text{ ccm}, \quad \frac{O_2}{O_2} = 1.4.$$

Nr. 11 Quotient
$$\frac{CO_2}{O_2}$$
 in Nitratgemisch D

Je 10 ccm Zellsuspension in die Gefäße I und II eingefullt, in den Einsatz von Gefäß I 2 ccm Kahlauge. Suspensionsflussigkeit " $_{10}$ -NaNO $_3$, " $_{100}$ -HNO $_3$

396 O. Warburg u. E. Negelein: Reduktion der Salpetersaure in grunen Zellen.

Gefäß I: $v_{\rm F}=12$, $v_{\rm M}=1,2$, $v_{\rm G}=24,5$. Gefäßkonstante 2,4. Gefäß II: $v_{\rm F}=10$, $v_{\rm W}=1,1$, $v_{\rm G}=25,8$. 1. Gefäßkonstante 3,24; 2 Gefäß-

Gefäß II: $v_F = 10$, $v_M = 1,1$, $v_G = 25,8$. 1. Gefäßkonstante 3,24; 2 Gefäßkonstante 1.3.

Druckänderung in Gefäß I nach 60 Min. — 48 mm. $x_{\rm O_2} =$ — 115 cmm. Druckänderung in Gefäß II nach 60 Min. + 10 mm $x_{\rm CO_2} =$ + 182 cmm.

Extra-CO₃ = 67 cmm. Quotient
$$\frac{\text{CO}_3}{\text{O}_2} = \frac{182}{115} = 1,6$$
.

Nr. 12. Extra-Kohlensaure und Ammoniak.

50 ccm Zellsuspension Suspensionsflussigkeit "/10-NaNO3, "/100-HNO3. Davon je 10 ccm in Glas I und II für Gaswechselmessung nach Druckmethode, je 10 ccm in drei weitere Gläser für colorimetrische Ammoniakbestimmung. Gasraum in beiden Fällen Luft. Die Druckanderungen in den Gläsern I und II wurden fortlaufend 4 Stunden lang beobachtet, zur Ammoniakbestimmung wurde nach einer, zwei und vier Stunden der Inhalt je eines Glases in ein Zentrifugierglas übergespult und im Zentrifugat der Ammoniakgehalt ermittelt.

a) Gaswechsel (D). In den Einsatz von Glas I 2 ccm Kalilauge

Glas I: $v_{\rm F}=12$, $v_{\rm M}=1.3$, $v_{\rm G}=20.7$ Gefaßkonstante 2,06.

Glas II: $v_{\rm F}=10$, $v_{\rm M}=1.3$, $v_{\rm G}=18.3$ 1. Gefaßkonstante 2,6; 2 Gefaßkonstante 1,42.

		_	
Tя	hel	اما	15

Zeit	Zeit Druckanderung mm beobachtet		Gaswechsel berechnet		CO2	Extra-CO,
	Glas I	GlasII	cmm O ₂	cmm CO2	O_2	cmm
1 Stunde 2 Stunde 3 Stunde 4 Stunde	177 142 125 117	$\begin{array}{c} +45 \\ +44 \\ +26 \\ -15 \end{array}$	- 365 - 293 - 258 - 241	+635 +530 +434 -381	1,7 1,8 1,7 1,6	270 240 180 140

b) Ammoniak. Nach Folix in verdunnte Saure übergetrieben.

Nach 1 Stunde Zentrifugat 10 ccm. Alles ubergetrieben. Gehalt in Vorlage 0.5 ccm $^{\rm n}/_{\rm 500}$ -NH $_3=1$ 10^{-6} Mole NH $_3$

Nach 2 Stunden Zentrıfugat auf 20 ccm 10 ccm ubergetrıeben Gehalt ın Vorlage 1,0 ccm n / $_{500}$ -NH $_3$ = 2 10^{-6} Mole NH $_3$ Gesamt-produktion an NH $_3$ also $4\cdot 10^{-6}$ Mole

Nach 4 Stunden Zentrifugat auf 40 ccm 10 ccm ubergetrieben Gehalt in Vorlage 1,25 ccm $^{n}/_{500}$ -NH $_{3}=2,5\cdot 10^{-6}$ Mole NH $_{3}$. Gesamt-produktion an NH $_{3}$ also $10\cdot 10^{-6}$ Mole.

c) aus a) und b) zusammengestellt 10 ccm Zellsuspension scheiden aus

Tabelle 16.

Zeit	Extra CO ₂ cmm (0°,760 mm)	NH ₃ ccm	Extra-CO ₂ Mole	NH ₃ Mole	Mole NH ₃ auf 2 Mole Extra-CO ₂
1. Stunde	270	1	$ \begin{array}{cccc} 12 & 10^{-6} \\ 11 \cdot 10^{-6} \\ 14 \cdot 10^{-6} \end{array} $	1 10 ⁻⁶	0,17
2. Stunde	240	3		3 10 ⁻⁶	0,55
3. u. 4. Std.	320	6		6 10 ⁻⁶	0,86

Nr. 13. Extra-Kohlensäure und Ammoniak.

Gleichzeitige Bestimmung der Ausscheidung an beiden Stoffen in n $_{10}$ -NaNO $_3$, n $_{100}$ -HNO $_3$. Anordnung wie in Protokoll 12 beschrieben.

a) Gaswechsel (D) 1,8 ccm Kahlauge in den Einsatz von Glas I.

Glas I $v_{\rm F}=11.8,\,v_{\rm M}=1.3,\,v_{\rm G}=20.9.$ Gefäßkonstante 2.07

Glas II $v_{\rm F}=10.0,\,v_{\rm M}=1.3,\,v_{\rm G}=18.3\,$ 1. Gefäßkonstante 2,6, 2. Gefäßkonstante 1,42.

Tabelle 17.

Zeit	Druckänderung mm beobachtet		Gaswechsel berechnet		CO ₂	Extra-CO ₂
	Glas I	Glas II	emm O_2	cmmCO2	$\overline{O_2}$	cmm
 Stunde Stunde Stunde 	-113 -97 -86	- 25 - 25 + 10	-233 -201 -178	- 396 - 350 - 279	1.7 1,7 1,6	163 149 101

b) Ammoniak. Bestimmung direkt in den Zentrifugaten, die auf 20 ccm aufgefullt wurden.

Nach 1 Stunde.
$$10 \text{ ccm} = 0.3 \text{ ccm}^{-0.3} \text{ scm}^{-0.3} \text{NH}_3 = 0.6 \text{ } 10^{-6} \text{ Mole}$$
 Gesamt-NH; $= 1.2 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$

Nach 2 Stunden 5 ccm = 0,3 ccm
n
 500-NH $_{3}$ = 0.6 10-6 Mole Gesamt-NH $_{3}$ = 2,4 · 10-6 Mole

Nach 3 Stunden. 5 ccm = 0,6 ccm
n
 $_{500}$ -NH $_{3}$ 1.2 $_{10^{-6}}$ Mole Gesamt-NH $_{3}$ = 4,8 $_{10^{-6}}$ Mole

c) aus a) und b) zusammengestellt 10 ccm Zellsuspension scheiden aus

Tabelle 18

	Zeit	Extra-CO_ emm (00,760 mm)	NH ₃ ccm	Extra-CO ₂ Mole	NH ₃ Mole	Mole NH ₅ auf 2 Mole Extra-CO ₂
2	Stunde	163	1,2	7.2 10-6	1.2 10 6	0,33
	Stunde	149	1,2	0 × 10-6	1.2 10-6	0 35
	Stunde	101	2 4	4 5 10-6	2.4 10 6	1 1

Nr 14 Extra-Kohlensaure and Ammonael

Bestimmung der Ausscheidung an beiden Stoffen in $^{\rm n}$ $_{10}$ -NaNO $_3$, $^{\rm n}$ $_{100}$ -HNO $_3$ Gaswechsel in 5 aufeinanderfolgenden Stunden. Ammoniakausscheidung in 3 aufeinanderfolgenden Stunden Gasraum bei Beginn des Versuchs nicht Luft, sondern Sauerstoff (mit etwa 3° Stickstoff) Im übrigen Anordnung wie in Protokoll 12 beschrieben.

a) Gaswechsel (D). 1,8 ccm Kahlauge in den Einsatz von Glas I.

Glas I $v_F = 11.8$, $v_M = 1.3$, $v_G = 20.9$ Gefäßkonstante 2.07.

Glas II: $v_{\rm F}=10.0,~v_{\rm M}=1.3,~v_{\rm G}=18.3$ 1 Gefäßkonstante 2.6; 2. Gefäßkonstante 1.42.

r	۲,	he	31	_	7	9.

Zeit	Druckänderung mm beobachtet Glas I Glas II		Gaswechsel berechnet	$\frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{O_2}}$	Extra-CO ₂
1. Stunde	— 122	- 19	-253 - 409	1.6	156
2. Stunde 3. Stunde	- 109 - 97	$-17 \\ -1$	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	1,6 1,4	139 87
4. Stunde 5. Stunde	$-91 \\ -73$	$-\frac{8}{-14}$	-188 + -246 -151 + -178	1,3 1,2	58 27

b) Ammonial Bestimmung direkt in den auf 20 ccm aufgefullten Zentrifugaten

Nach I Stunde $10 \text{ ccm} = 0.22 \text{ ccm} \text{ }^{\text{n}}/\text{500}\text{-NH}_3 = 0.44 \cdot 10^{-6} \text{ Mole.}$ Gesamt-NH $_3 = 0.88 \cdot 10^{-6} \text{ Mole.}$

Nach 2 Stunden $10 \text{ ccm} = 0.55 \text{ ccm}^{-1}/_{500}\text{-NH}_3 = 1.1 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$. Gesamt-NH₃ = $2.2 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$

Nach 3 Stunden $10 \text{ ccm} = 1.0 \text{ ccm}^{-1/500}\text{-NH}_3 = 2.0 \text{ } 10^{-6} \text{ Mole.}$ Gesamt-NH $_3$ = $4 \cdot 10^{-6}$ Mole.

c) aus a) und b) zusammengestellt 10 cm Zellsuspension scheiden aus

Tabelle 20

Zeit	Extra-CO ₂ emm (0°,760 mm)	NH _s ccm	Extra-CO ₂ Mole	NH ₃ Mole	Mole NH ₃ auf 2 Mole Extra-CO ₂
Stunde Stunde Stunde	156 139 87	0,9 1,3 1,8	7 10 ⁻⁶ 6.3 10 ⁻⁶ 3.9 10 ⁻⁶	$\begin{array}{c c} 0.9 \cdot 10^{-6} \\ 1.3 \cdot 10^{-6} \\ 1.8 \cdot 10^{-6} \end{array}$	0,26 0,41 0,92

Nr. 15. Entsteht bei der Reduktion der Salpetersaure freier Stickstoff?

In den Rezipienten 10 ccm Zellsuspension eingefullt. Suspensionsflussigkeit $^{\rm n}$ $_{10}\text{-NaNO}_3,~^{\rm n}/_{100}\text{-HNO}_3$ 30 Minuten Sauerstoff durchgeleitet. Der Sauerstoff wurde elektrolytisch an einer Eisenelektrode entwickelt, zwischen Elektrolyseur und Rezipient war ein 30 cm langes, mit Kupferoxyd gefulltes gluhendes Quarzrohr und eine in fließendem Wasser befindliche Kuhlschlange geschaltet

$$v_{\rm F} = 10$$
, $v_{\rm G} = 11.9$, $K_{{\rm CO}_2} = 18.5$

Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch Stickstoff im Analysenapparat 6,92 ccm Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 15,85 ccm. Eingesaugt 8,93 vcm. Nach Absorption durch Kahlauge und Hydrosulfit 6,94 ccm. Gasrest in 6,92 ccm. 0,02 ccm.

Zusammensetzung der Gasmischung nach 120 Minuten. Stickstoff im Analysenapparat 6,99 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,16 ccm; eingesaugt 6,17 ccm, nach Absorption durch Kahlauge 12,47 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 7.01 ccm; Gasrest in 6,17 ccm 0,02 ccm, d. h. der Gasrest hat während des Versuchs nicht zugenommen $\rm CO_2=0,69$ ccm = 11,2%. Schätzung der Bildung an Extra-Kohlensäure: Nehmen wir an, der Gesamtdruck habe sich während des Versuchs nicht merklich geändert, so wird in Formel (3) P'=P und $x_{\rm CO_2}=1.9$ ccm.

Im Mittel ist ${\rm CO_2\,O_2}$ in dem Nitratgemisch = 1,5 oder der dritte Teil der gebildeten Kohlensäure ist Extra-Kohlensäure, in unserem Fall 0,63 ccm.

Wurde die Salpetersäure in den ersten Stunden vorwiegend nach der Gleichung

$$2 N_2 O_5 - 5 C = 2 N_2 + 5 CO_2$$

reagieren, so mußten in unserem Fall 2 , $_5$ 0,63 = 0,25 ccm Stickstoff ausgeschieden werden. Nach der Analyse ist die Stickstoffausscheidung jedenfalls kleiner als 0,01 ccm, ein Zerfall nach obiger Gleichung findet also in merklichem Betrage nicht statt.

Nr. 16. Das Verhaltnis NH3: Extra-CO2 fur N-reiche und N-arme Zellen.

Ungefähr gleiche Teile einer normalen, in Knopscher Losung gezogenen Algenkultur durch mehrmaliges Waschen auf der Zentrifuge in eine stickstoffhaltige und eine stickstofffreie Losung übergeführt Stickstoffhaltige Lösung: Knop-Stickstofffreie Losung: n ₁₀-NaHCO₃. Beide Teile 16 Stunden bestrahlt unter Durchleitung von 4° CO₂-Luft. Dann zentrifugiert und, jede Kultur gesondert, in n ₁₀-NaNO₃, n ₁₀₀-HNO₃ gebracht Bestimmung des Gaswechsels und der NH₃ Ausscheidung in je 10 ccm. Gasraum Luft. Vergleichbar sind nicht die absoluten Werte, da die Vermehrung und somit die Zellenzahl ungleich war, sondern nur die Verhältniszahlen CO₂ O₂ und NH₃: Extra-CO₂

a) Gaswechsel (D) Je 10 ccm Zellsuspension der normalen Kultur in die Gläser I und II, je 10 ccm der Bicarbonatkultur in die Gläser III und IV. In die Einsätze der Gläser I und III je 2 ccm Kalilauge

Glas I
$$\iota_{\rm F}=12,\, v_{\rm M}=1.3,\, \iota_{\rm G}=20.7\,$$
 Gefäßkonstante 2.06

Glas II $v_{\rm F}=10,\ v_{\rm M}=1.3,\ v_{\rm G}=18.3$ 1 Gefäßkonstante 2.6, 2 Gefaßkonstante 1,42.

Glas III.
$$v_{
m F}=12,\,v_{
m M}=1.3,\,v_{
m G}=20.7\,$$
 Gefäßkonstante 2.06

Glas IV. $v_{\rm F}=10,~x_{\rm M}=1.3,~v_{\rm G}=18.3$ 1 Gefaßkonstante 2.6, 2 Gefaßkonstante 1,42

Druckänderung in Glas II nach 60 Min — 145 mm $x_{\rm O_2}$ — 299 cmm Druckänderung in Glas III nach 60 Min — 23 mm $x_{\rm CO_2}$ — 485 cmm Druckanderung in Glas III nach 60 Min — 141 mm $x_{\rm O_2}$ — 291 cmm Druckanderung in Glas IV nach 60 Min — 16 mm $x_{\rm CO_2}$ — 455 cmm

Normale Kultur Extra-CO₂ 186 cmm,
$$\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.6$$

Bicarbonatkultur Extra-
$$CO_2$$
 164 cmm, $\frac{CO_2}{O_2} = 1.56$

b) Ammonial Bestimmung direkt in den auf 20 ccm aufgefullten Zentritugaten

Normalkultur 10 ccm = 0,5 ccm $^{\rm r}$ $_{\rm 000}\text{-NH}_{\rm 3}$ = 1 $\,$ 10 $^{-6}$ Mole NH $_{\rm 3}$ Gesand-NH $_{\rm 3}$ = 2 $\,$ 10 $^{-6}$ Mole

Bicarbonatkultur kein Ammoniak nachweisbar.

c) aus a) und b) zusammengestellt

Tabelle 21

		$\frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{O_2}}$	Extra-CO ₂ Mole	$ m NH_3$ Mole	Mole NH ₃ auf 2 Mole Extra-CO ₂
Normalkultur Bicarbonatkultur	:	1,6 1,6	$8.6 \cdot 10^{-6} + 2$	2 · 10-6 0	0,47 0

Nr. 17. Das Verhaltnis NH3: Extra-CO, fur N-reiche und N-arme Zellen

Ungefähr gleiche Teile einer normalen, in Knopscher Losung gezogenen Algenkultur durch mehrmaliges Waschen auf der Zentrifuge in eine stickstoffreiche und eine stickstofffreie Lösung übergeführt Stickstoffreiche Losung Knop, mit Kaliumnitratzusatz bis zu l°o. Stickstofffreie Losung. Knop, worin die Nitrate durch Chloride ersetzt waren. Beide Teile 24 Stunden bestrahlt unter Durchleitung von 4% CO₂-Luft. Dann zentrıfugiert und, jede Kultur gesondert, m $^{\rm n}/_{\rm 10}$ -NaNO₃, $^{\rm n}/_{\rm 100}$ -HNO₃ gebracht. Bestimmung des Gaswechsels und der NH₃-Ausscheidung in je 10 ccm Gasraum Luft Vergleichbar sind nicht die absoluten Werte, da die Vermehrung und somit die Zellenzahl ungleich war, sondern nur die Verhältniszahlen CO2: O2 und NH₃: Extra-CO₂.

a) Gasuechsel (D) Je 10 ccm Suspension N-reicher Zellen in die Gläser I und II, je 10 ccm Suspension N-armer Zellen in die Glaser III und IV. In die Einsatze der Gläser I und III je 2 ccm Kalılauge.

Glas I. $v_{\rm F}=12,\ v_{\rm M}=1,3,\ v_{\rm G}=20,7.$ Gefaßkonstante 2,06. Glas II $v_{\rm F}=10,\ v_{\rm M}=1,3,\ v_{\rm G}=18,3.$ 1. Gefäßkonstante 2,6; 2. Gefaßkonstante 2,6 and 2,6 and 3,7 and 3 stante 1,42.

Glas III. $v_{\rm F}=12,~v_{\rm M}=1,3,~v_{\rm G}=20,7.$ Gefäßkonstante 2,06

Glas IV: $v_{\rm F}=10$, $v_{\rm M}=1.3$, $v_{\rm G}=18.3$. 1. Gefäßkonstante 2.6; 2. Gefaßkonstante 1.42.

Druckänderung in Glas $\,$ I nach 120 Min $\,\cdot\,$ — 193 mm $\,$ $x_{\rm O_2} = -$ 398 cmm. Druckänderung in Glas $\,$ II nach 120 Min $\,$ — 64 mm $\,$ $x_{\rm CO_2} = +$ 731 cmm Druckänderung in Glas III nach 120 Min. — 126 mm $x_{O_2} = -260$ cmm. Druckanderung in Glas IV nach 120 Min. + 24 mm $x_{CO_2} = +432$ cmm

Fur N-reiche Zellen: Extra-CO₂ 333 cmm, $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.8$

Fur N-arme Zellen: Extra-CO₂ 172 cmm, $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.7$

b) Ammoniak. Bestimmung direkt in den auf 20 ccm aufgefullten Zentrifugaten.

N-reiche Zellen· 10 ccm = 0,9 ccm $^{n'}_{,500}$ -NH $_3=1,8\cdot 10^{-6}$ Mole Gesamt-NH $_3$ $= 3.6 \cdot 10^{-6}$ Mole

N-arme Zellen· kein NH3 nachweisbar

c) aus a) und b) zusammengestellt.

Tabelle 22.

	$\frac{\mathrm{CO_2}}{\mathrm{O_9}}$	Extra-CO ₂ Mole	NH ₃ Mole	Mole NH ₃ auf 2 Mole Extra-CO,
N-reiche Zellen . N-arme Zellen	1,8 1,7	15 10 ⁻⁶ 7,7 - 10 ⁻⁶	3.6 - 10-6	

Nr. 18. Wirkung der Blausdure auf die Atmung in den Nitratgemischen.

Suspensionsflussigkeit "/10-NaNO3, "/100-HNO3, mit und ohne Blausäure Suspensionsdichte 0,1 ccm Zellen 10 ccm.

Je 10 ccm Zellsuspension in 4 Gefäße der Form Abb. 1, deren Einsatz mit 2 ccm Kalilauge gefullt war

Tabelle 23.

HCN Mole pro Liter	0	30-4	111-3	10-2
m Emsatz KOH ccm	2	2	2	2
r · cem	12	$\tilde{12}$	$\tilde{12}$	12
`wa . ccm	1,1	1,2	0.9	1.1
'e cem	23,8	24,5	23,5	24.9
defäßkonstanten	2,3	2.4	2,3	2.4
Oruckänderungen nach		-,-	0	
60' mm	84	— 79	— 75	60
02	-193	- 190	-171	-145
Hemmung d. Atmung %		1.5	13	26

Nr 19. Wirkung der Blausaure auf die Kohlensaureassimilation in Nitratgemischen.

Suspensionsflussigkeit "10-NaNO3, "100-HNO3, mit und ohne Blausaure Suspensionsdichte 0,02 ccm Zellen 10 ccm

Je 8,5 ccm Zellsuspension in 3 Gefäße gleichen Rauminhalts eingefüllt (Form vgl. diese Zeitschr 100, 246, Abb. 3). Gasraum 4°, CO2 in Luft Fur alle 3 Gefäße. $v_{\rm F}=8.5,\,v_{\rm G}=10\,$ Gefäßkonstante 2.4, berechnet nach dieser Zeitschr 100, 237. Gleichung 2.

Lichtquelle Metallfadenlampe von 40 Kerzen, in 4 cm Entfernung von den Gefaßen. Meßmethode Anordnung I. diese Zeitschr 100, 245

Tabelle 24

77 1 1 500 35	mm cem	0 92 221	10-6 94 226	10 ⁻⁵ - 75 180 19
---------------	-----------	----------------	-------------------	---------------------------------------

Nr 20 Wirkung der Blausaure auf die Ausscheidung von Extra-CO2 und Ammoniak

Suspensionsflussigkeit n '_{10}-NaNO₃, n _{100}-HNO₄, ohne und mit Blausaure Von 6 Glasgefaßen wurde je ein Paar mit je 10 ccm Zellsuspension gefullt ein Einsatz jedes Paares außerdem mit 1 ccm Kalilauge Nach Einhangen in den Thermostaten wurden die in 60 Minuten auftretenden Druckanderungen abgebesen. Dann wurde der Inhalt je eines Glases gesondert zentrifugiert, die überstehende Flussig keit auf 20 ccm aufgefullt und das Ammoniak bestimmt. Die colorimetrische Bestimmung des Ammoniaks wird durch HCN-Konzentrationen bis zu 100 Molen pro Liter nicht beeintrachtigt, so daß es nicht notig war, das Ammoniak nach Folls uberzutreiben

a) Gasuechnel

Tabelle 25

HCN Mole pro Li	ter		()	11	1-6	10	1 2
Im Einsatz KOH	um		1	—	1	_	l
ℓ F	cm	10	11	10	11	10	11
r _M	cm	1.3	1.3	1.3	1.3	1.3	13
1G	.cm	18.3	21.7	18.3	21,7	18,3	21.7
Gefaßkonstan	ten	2.6 1,42	2,15	2,6 1,42	2,15	2,6 1,42	2,15
Druckänderungen nach 30' .	mm i	-28	-106	11	116	- 30	-100
	mm	-387	- 228	- 314	240	-227	-215
	mm	159		65		12	1
Extra-CO ₂ 10 ⁻⁶ Mole .		7.2		2,9		0.5	
Warburg, Substanz			•	•		26	

NH₃ in den auf 20 ccm verdunnten Zentrifugaten. Ohne HCN: $10 \text{ ccm} = 0.45 \text{ ccm n'}_{500}\text{-NH}_3 = 0.9 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$ Sa. $1.8 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$ Noie 10⁻⁶ n HCN: $10 \text{ ccm} = 0.07 \text{ ccm n'}_{500}\text{-NH}_3 = 0.14$ 10^{-6} Mole Sa. $0.28 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$.

10-5 n · HCN: kein Ammoniak nachweisbar.

Nr 21. Wirkung der Blausaure auf die Ausscheidung von Extra-CO2 und Ammoniak.

Suspensionsflüssigkeit n_{10} -NaNO₃, n'_{100} -HNO₃, mit und ohne Blausaure Suspensionsdichte \cdot 0,1 ccm Zellen : 10 ccm

Gaswechsel nach der Druckmethode, wie in vorhergehendem Protokoll, Ammoniakbestimmung in den unverdunnten, durch Zentrifugieren von den Zellen abgetrennten Flussigkeiten

a) Gaswechsel. Tabelle 26

b) NH₃

Ohne HCN 10 ccm = 1.3 ccm n'_{500} -NH₃ = 2,6 10⁻⁶ Mole.

 10^{-5} HCN 10 ccm = 0.05 ccm $\frac{n}{500}$ NH₃ = 0.1 10^{-6} Mole

	_		
т,	ha	lle	26
<u> + a</u>	ue	ш	Ź()

HCN Mole pro	o Liter		0	10)5
Im Einsatz KOH	. ccm ccm ccm ccm	10 1,1 25,8 3,24 1,3	$\begin{array}{c} 2\\ 12\\ 1,2\\ 24,5\\ 2,4 \end{array}$	10 0,9 25,5 3,22	$\begin{array}{c} 2\\ 12\\ 1,1\\ 24,9\\ 2,42 \end{array}$
Druckanderungen nach $120'$ ro, und x_{CO_2} Extra- CO_2 . Extra- CO_2 Milliontel Mole	mm emm emm	$ \begin{array}{r} 1,3 \\ + 52 \\ + 637 \\ 277 \\ 12.6 $	— 150 — 360	$egin{array}{c} 1,3 \ -30 \ +363 \ 10 \ 0,45 \ \end{array}$	— 146 — 353

Nr. 22 Wirkung von Phenylurethan auf die Ausscheidung der Extra-CO2 (D).

Zellsuspension in $^{n}/_{10}$ -NaNO $_{3}$ vermischt mit gleichen Volumen a) $^{n}/_{10}$ -NaNO $_{3}$, $^{n}/_{50}$ -HNO $_{3}$, b) $^{n}/_{10}$ -NaNO $_{3}$, $^{n}/_{50}$ -HNO $_{3}$, 0,026° $_{0}$ Phenylurethan Es entstand hierbei im Fall a) n $_{10}$ -NaNO $_{3}$, $^{n}/_{100}$ -HNO $_{3}$, im Fall b) $^{n}/_{10}$ -NaNO $_{3}$, $^{n}/_{100}$ -HNO $_{3}$, 0,013° $_{0}$ Phenylurethan Je 10 ccm von a) wurden in die Gläser I und II, je 10 ccm von b) in die Glaser III und IV eingefullt, in die Einsatze von I und III je 2 ccm Kahlauge. Gasraum Luft,

Glas I $v_{\rm F}=~12$, $v_{\rm M}=1,2$, $v_{\rm G}=24,5$ Gefäßkonstante 2,4

Glas II $v_{\rm F}=10,\,v_{\rm M}=1,1,\,v_{\rm G}=25.8\,$ l Gefaßkonstante 3.24; 2 Getaßkonstante 1,3.

Glas III $v_F = 12$, $v_M = 1.1$, $v_G = 24.9$ Gefäßkonstante 2,42.

Glas IV $v_{\rm F}=10,\ v_{\rm M}=1.2,\ v_{\rm G}=28.0$ 1. Gefaßkonstante 3.5; 2 Gefaßkonstante 1,28

O. Warburg u E. Negelein Reduktion der Salpetersäure in grunen Zellen. 403

Ohne Phenylurethan: $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.5$, Extra-CO₂ = 82 cmm.

Mit Phenylurethan: $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.3$, Extra-CO₂ = 55 cmm. Hemmung der Extra-CO₂ Bildung $\frac{82-55}{82}$ 100 = 33 ° o.

Nr. 23. Wirkung von Phenylurethan auf die Ausscheidung der Extra-CO2 (D)

Suspensionsflussigkeit a) $^n_{10}$ -NaNO₃, $^n_{100}$ -HNO₃, b) $^n_{10}$ -NaNO₃, $^n_{100}$ -HNO₃, 0,013° Phenylurethan. Herstellung, wie in dem vorhergehenden Protokoll beschrieben. Je 10 ccm von a) wurden in die Gläser I und II, je 10 ccm von b) in die Gläser III und IV eingefullt, in die Einsätze von I und III je 2 ccm Kalilauge. Gasraum Luft.

Glas I: $v_{\rm F} = 12$, $v_{\rm M} = 1,3$. $v_{\rm G} = 20,7$ Gefäßkonstante 2,06.

Glas II: $v_{\rm F}=10,~v_{\rm M}=1.3,~v_{\rm G}=18{,}3$ 1 Gefaßkonstante 2.6; 2. Gefaßkonstante 1,42

Glas III $v_F = 12$, $v_M = 1.3$, $v_G = 20.7$ Gefäßkonstante 2.06.

Glas IV $v_{\rm F}=10,~v_{\rm M}=1.3,~v_{\rm G}=18.3$ 1 Gefäßkonstante 2,6 2. Gefäßkonstante 1,42.

Druckanderung in Glas II nach 60 Mm. — 103 mm $x_{\rm O_2} = -212$ cmm. Druckanderung in Glas III nach 60 Mm. — 4 mm $x_{\rm CO_2} = -311$ cmm. Druckanderung in Glas III nach 60 Mm. — 122 mm $x_{\rm O_2} = -251$ cmm. Druckanderung in Glas IV nach 60 Mm. — 13 mm $x_{\rm CO_2} = -323$ cmm

Ohne Phenylurethan $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 1.5$, Extra-CO₂ = 99 cmm.

Mit Phenylurethan. $\frac{CO_2}{O_2} = 1.3$, Extra $\cdot CO_2 = 72$ cmm Hemmung der

Extra-CO₂-Bildung $\frac{99-72}{99}$ 100 = 27 ° o -

No. 24 Wirkung von Phenylurethan aut die Ausscheidung ber Extra-CO2 (G

Suspensionsflussigkeit a) " $_{10}$ -NaNO $_3$, " $_{100}$ -HNO $_3$, b) " $_{10}$ -NaNO $_4$, " $_{100}$ -HNO $_5$, 0.013 ° $_9$ Phenylurethan Herstellung wie in Protokoll 22 bes brieben. Je 10 ccm in den Rezipienten eingefullt, für den

$$\iota_{\mathbf{F}} = 10, \ \iota_{\mathbf{G}} = 11.9, \ K_{\mathbf{O}_{\mathbf{G}}} = 11.3, \ K_{\mathbf{O}_{\mathbf{G}}} = 18.5$$

Bei 25° bis zur Sattigung Luft durchgeleitet. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch. 0°° CO2, 20,9°° O2, 79,1°° N_2

a) ohne Phenylurethan Barometerstand bei Schluß der Hahne 753 mm Hg

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Minuten Stickstoff im Analysenapparat 6.16 ccm Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 12,48 ccm, eingesaugt 6.32 ccm, nach Absorption durch Kalilauge 12,28 ccm, eingesaugt 6.32 ccm, nach Absorption durch Kalilauge 12,28 ccm, nach Absorption durch Hydrosulfit 11,16 ccm $\mathrm{CO_2} = 0.20$ ccm = 3,16% $\mathrm{O_2} = 1.12$ ccm = 17.7% $\mathrm{N_2} = 79,1\%$.

 $x_{\text{O}_2} = -0.35 \text{ ccm}, \quad x_{\text{CO}_2} = 0.56 \text{ ccm}, \quad \frac{\text{CO}_2}{\text{O}_3} = 1.6, \quad \text{Extra-CO}_2 = 0.21 \text{ ccm}.$

b) mit Phenylurethan. Barometerstand bei Schluß der Hahne 753 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Minuten· Stickstoff im Analysenapparat 6.38 ccm. Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13.10 ccm. eingesaugt 6.72 ccm. nach Absorption durch Kahlauge 12.88 ccm. nach Absorption durch Hydrosulfit 11.73 ccm $CO_2 = 0.22$ ccm = 3.27° o· $O_2 = 1.15$ ccm = 17.1° o· $N_2 = 79.6$ ° o

$$x_{O_1} = -0.43$$
 ccm, $x_{CO_2} = -0.58$ ccm, $\frac{CO_2}{O_2} = 1.35$, Extra- $CO_2 = 0.15$ ccm

c) aus und a) b). Phenylurethan hemmt die Extra-CO₂-Bildung um $\frac{0.21-0.15}{0.21}$ $100=30^{\circ}$

Nr 25. Schadigung durch Sauerstoffmangel.

Suspensions duchte 0.1 ccm Zellen (= 20 mg Trockensubstanz) auf 10 ccm Suspensions flussigkeit $^{\rm n}$ $_{10}\text{-NaNO}_{\rm J}, ^{\rm n}/_{100}\text{-HNO}_{\rm J}.$

Je 10 ccm unter Luftabschluß bei 25°, vor Licht geschutzt. Nach 0, 30, 60 und 90 Min. der Inhalt je eines Zylinders zentrifugiert, das Sediment mit einer Mischung von 85 Teilen $^{\rm n}$ $_{10}$ -NaHCO₃ und 15 Teilen $^{\rm n}/_{10}$ -Na₂CO₃ gewaschen und schließlich so verdunnt, daß auf 8 ccm 0,02 ccm Zellen kamen. Diese in Assimilationsgefaße eingefullt, für die

$$i_F = 8$$
, $i_G = 10.5$, $K = 1$

und 15 Minuten mit etwa 10000 Lux bestrahlt – Druckänderungen nach 15 Minuten Bestrahlung – 60 (Exposition 0 Min.); + 46 (Exposition 30 Min.); + 18 (Exposition 60 Min.); + 5 (Exposition 90 Min.) – Da K=1, so sind die gleichen Mengen CO_2 (cmmi, 00, 760 mm) zersetzt

Nr 26. Bildung von salpetriger Saure bei Sauerstoffmangel.

Suspensionsflussigkeit $n_{/10}$ -NaNO₃, $n_{/100}$ -HNO₃ Suspensionsdichte 0.1 ccm Zellen auf 10 ccm.

Vier Głaszylinder von 10 ccm Inhalt wurden mit Zellsuspension gefullt, durch eingeschliffene Stöpsel unter Vermeidung von Luftblasen verschlossen und in ein vor Licht geschütztes Wasserbad von 25° eingestellt. Nach verschiedenen Zeiten wurde der Inhalt je eines Zylinders zentrifugiert und in je 0,5 ccm der auf das Doppelte verdunnten überstehenden Flussigkeit die salpetrige Saure nach Ilosvay bestimmt. Hierzu wurde mit Wasser auf 10 ccm aufgefullt, 1 ccm Diazoreagenz zugesetzt und einige Zeit auf 80° erwärmt. Zum Vergleich dienten Verdunnungen einer 10°5 normalen Kaliumnitritlosung

Nach 60 Minuten Sauerstoffmangel $0.5~\rm ccm=1.5~\rm ccm~10^{-5}$ normal KNO₂ Die auf das doppelte verdunnte überstehende Flussigkeit war also in bezug auf HNO₂ = $3\cdot 10^{-5}$ normal oder die unverdunnte überstehende Flussigkeit 6 10^{-5} normal Da 1 ccm 10^{-5} normale HNO₂-Lösung 10^{-8} Mole HNO₂ enthält, so waren auf 10 ccm. das heißt von $0.1~\rm ccm$ Zellen, $6\cdot 10^{-7}$ Mole HNO₂ abgeschieden

Nach 90, 120 und 150 Minuten Sauerstoffmangel wurde der gleiche Gehalt an $\rm HNO_2$ gefunden. $\rm HNO_2$ wird also nur in der ersten Zeit nach Abschluß des Sauerstoffs ausgeschieden

Die überstehenden Flussigkeiten farben eine starkehaltige Jodkahumlosung blau; die Intensität dieser Reaktion wird im Laufe von Stunden intensiver Bekanntlich ist die Diazoreaktion, nicht aber die Jodstarkereaktion, eine eindeutige Reaktion auf salpetrige Säure Nr. 27. Ammoniakausscheidung bei Sauerstoffmangel.

Suspensionsflussigkeit 1, 10-NaNO3, 1, 100-HNO3.

Suspensionsdichte · 0,2 ccm Zellen 10 ccm.

Je 10 ccm a) 4 Stunden mit Luft geschuttelt,

b) 4 Stunden mit 1% Sauerstoff in Stickstoff geschuttelt

Nach dieser Zeit war a) unverändert grun, b) braun. Zur Ammoniakbestimmung wurde zentrifugiert und das Ammoniak aus den passend verdunnten überstehenden Flussigkeiten nach Folin übergetrieben.

- a) Überstehende Flussigkeit auf 40 ccm. 10 ccm = 0.4 ccm $^{-1}$ 500-NH $_3=0.8$ 10-6 Mole Gesamtammoniak 3.2 · 10-6 Mole
- b) Überstehende Flussigkeit insgesamt = 0,04 ccm $^{\rm h}$ $'_{500}\text{-NH}_3=0,08$ 10^{-6} Mole Gesamtammoniak 0,08 10^{-6} Mole

Nr. 28. Ammoniakausscheidung bei Sauerstoffmangel.

Suspensionsflussigkeit $^{n}_{/10}$ -NaNO₃, $^{n}_{/100}$ -HNO₃. Suspensionsdichte 0,2 ccm Zellen 10 ccm.

Je 20 ccm a) mit Luft, b) mit 1% Sauerstoff in Stickstoff geschuttelt. Nach einer und zwei Stunden je 10 ccm von a) und b) zentrifugiert und das Ammoniak nach Folix bestimmt.

Gasraum Luft, nach einer Stunde Gesamtmenge der überstehenden Flussigkeit übergetrieben. In der Vorlage gefunden 0,5 ccm n $_{500}$ -NH $_3=1.0\cdot 10^{-6}$ Mole

Gasraum Luft, nach 2 Stunden die Halfte der überstehenden Flussigkeit übergetrieben. In der Vorlage gefunden 1,0 ccm $^{\rm n}$ $_{500}\text{-NH}_{\odot}=2$ 10^{-6} Mole. Gesamtammoniak 4 10^{-6} Mole

Gasraum 1% Sauerstoff, nach einer Stunde. Gesamtmenge der überstehenden Flussigkeit übergetrieben. In der Vorlage gefunden 0,1 ccm $^{\rm h}$ 500-NH $_2$ –0,2 –10-5 Mole

Gasraum 1% Sauerstoff, nach 2 Stunden. Gesamtmenge der überstehenden Flussigkeit übergetrieben. In der Vorlage gefunden 0,1 α m * 590-NH, α 0.2 In-2 Mole

Nr 29 Einfluß des Sauerstoffdrucks auf Sauerstoffterhamb Ammonial, aml Nitritausscheidung

Suspensionsflussigkeit $^{-n}/_{10}\text{-NaNO}_{3^{*}}\,^{-n}\,_{100}\text{-HNO}_{3}$

Suspensions dichte $0.1~{\rm ccm}$ Zellen $10~{\rm ccm}$

Je 10 ccm Zellsuspension wurde in S Gefaße der Form Abb. 1 eingefüllt, in die Einsätze von 4 Gefaßen je 2 ccm Kahlauge. Die Gefaße wurden zu 4 Paaren so zusammengestellt, daß sich in jedem Paar ein kahlaugefreier und ein kahlaugehaltiger Einsatz befand. Je ein Paar wurde mit derselben Gasmischung, Sauerstoff in Stickstoff, gefüllt. Nach 30 Minuten langem Schutteln im Thermostaten wurden die Druckanderungen abgelesen, dann der Inhalt jedes Gefaßpaares gesondert zentrifugiert und in den überstehenden Flussigkeiten Ammoniak und salpetrige Säure bestimmt

Gasraume und Zellmengen waren so gewahlt, daß sich der Sauerstoffgehalt der Gasmischungen im Lauf des Versuchs nur unwesentlich anderte

a) Gaswechsel.

Tabelle 27

O ₂ -Druck Atmosphären	0,01	0,017	0,055	0,21			
Im Emsatz KOH ccm 'Fccm 'Eccm 'Mccm Gefäßkonstanten Druckänderung n 30 xO2 und xCO2 cmm Extra-CO2 cmm Sauerstoffverbrauch 10-6 Mole	-12 - 16	$ \begin{array}{c ccccc} & 2 & \\ 10 & 12 & \\ 1,1 & 1,2 & \\ 25.8 & 24.5 & \\ 3 & 24 & \\ 1.3 & 2.4 & \\ -11 & -22 & \\ -105 & -53 & \\ 52 & & \\ 2.4 & & \\ \end{array} $	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$			
io note	1,0		4.5	1,9			

b) NH, in 10 ccm der Zentrifugate

Mit O_2 von 0.01 Atm geschuttelt. 0.17 ccm $n_{500}^2 \text{NH}_3 = 0.34 \cdot 10^{-6} \text{ Mole}$

Mit O_2 von 0.017 Atm. geschuttelt: 0,23 ccm n_{500} -NH₃ = 0,46 · 10⁻⁸ Mole

Mit O_2 von 0,055 Atm. geschuttelt: 0,45 ccm n/s_{00} -NH₃ = 0,9 · 10⁻⁸ Mole

Mit O₂ von 0.21 Atm. geschuttelt. 0,5 ccm $^{n}/_{500}$ -NH₃ = 1,0 · 10⁻⁶ Mole

c) HNO₂ in der Suspensionsflussigkeit. Mit O₂ von 0,01 Atm. geschuttelt 0.5 cm = 1,3 ccm 10^{-5} n-HNO₂ Sa 26 ccm 10^{-5} n-HNO₂ = $26 \cdot 10^{-8}$ Mole

Mit O_2 von 0.017 Atm. geschuttelt 0.5 ccm = 1.0 ccm 10^{-5} n-HNO₂ Sa 20 ccm 10^{-5} n-HNO₂ = $20 \cdot 10^{-8}$ Mole.

Mit O_2 von 0.055 Atm geschuttelt 5 ccm = 0.2 ccm 10^{-5} n-HNO $_2$ Sa 0.4 ccm 10^{-5} n-HNO $_2$ = $0.4 \cdot 10^{-8}$ Mole

Mit O₂ von 0.21 Atm geschuttelt keine HNO₂ nachweisbar Zusammenstellung der Resultate im Text, Tabelle 11

Nr. 30 Extra-Sauerstoff und Ammoniak bei Bestrahlung

Suspensionsflussigkeit. $^{\rm n}$ $_{10}$ -NaNO $_3$, $^{\rm n}$ $_{100}$ -HNO $_3$

Suspensionsdichte 0,2 ccm Zellen 10 ccm

Lichtquellen: Metallfadenlampen von 150 Kerzen und von 25 Kerzen

Bestrahlung nach Anordnung IV. Abb 8, diese Zeitschr 100, 250

Versuchsanordnung: Fur je 10 ccm Zellsuspension wurde der Sauerstoftund Kohlensaurewechsel, ohne Bestrahlung und bei verschiedenen Intensitäten der Bestrahlung, gasanalytisch bestimmt. Nach Entnahme der Gasprobe wurde der Inhalt des Rezipienten sofort zentrifugiert, die überstehende Flussigkeit auf 20 ccm verdunnt und der Ammoniakgehalt colorimetrisch festgestellt. Für jede Messung wurde die Nitratgemisch-Suspension frisch bereitet; als Stammsuspension diente eine bei Zimmertemperatur aufbewährte Suspension in ⁿ/₁₀-NaNO₃, die direkt vor Beginn des Versuchs mit dem gleichen Volumen einer ⁿ/₁₀-NaNO₃, ⁿ/₅₀-HNO₃-Losung gemischt wurde.

a) Gasanalyse

Rezipient $i_F = 10$, $i_G = 10.7$, $K_{O_2} = 10.12$, $K_{CO_2} = 17.34$.

Bei 25° bis zur Sattigung Luft durchgeleitet. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0°° Kohlensaure, 20,9° Sauerstoff, 79,1° Stickstoff.

Dunkel. Barometerstand bei Schluß der Hahne 763 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Mm.: Stickstoff im Analysenapparat n.94 ccm. Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,46 ccm. eingesaugt

407

6,52 ccm, nach Absorption durch Kahlauge 13,25 ccm, nach Absorption durch Hydrosulfit 12,13 ccm. $\rm CO_2=0.21~ccm=3,2\,^\circ_0$ $\rm O_2=1,12~ccm=17,2\,^\circ_0$. $\rm N_2=79,6\,^\circ_0$.

$$x_{\rm O_2} = -0.38 \; {\rm cem}; \; x_{\rm CO_2} = -0.54 \; {\rm cem}. \; \; {\rm Extra-CO_2}; \; 0.16 \; {\rm cem}.$$

Niedrige Lichtstärke (25 Kerzen, 19 cm vom Rezipienten). Barometerstand bei Schluß der Hähne 763 nm Hg Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min: Stickstoff im Analysenapparat 6,85 ccm, Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,31 ccm, eingesaugt 6,46 ccm, nach Absorption durch Kalilauge 13,17 ccm, nach Absorption durch Hydrosulfit 11,91 ccm. $\rm CO_2=0.14$ ccm = 2,17 °o. $\rm O_2=1,26$ ccm = 19,5 °o. $\rm N_2=78,3^{\circ}o$.

$$a_{O_2} = -0.12$$
 ccm. $x_{CO_2} = +0.37$ ccm. Extra-CO₂: 0,25 ccm.

Hohe Lichtstärke (150 Kerzen, 4 cm vom Rezipienten): Barometerstand bei Schluß der Hähne 762 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min.: Stickstoff im Analysenapparat 7,05 ccm, Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 14,26 ccm, eingesaugt 7,21 ccm Nach Absorption durch Kalilauge 14,26 ccm, nach Absorption durch Hydrosulfit 12,5 ccm. ('O $_2$ —. O $_2$ 1,76 ccm = 24,4° o

$$x_{\rm O_2} = 0.46$$
 ccm $x_{\rm CO_2} = {\rm Extra-Sauerstoff: 0.46}$ ccm

b) $\mathrm{NH_3}$ nach Zentrifugieren und Verdunnen der überstehenden Flussigkeit auf 20 ccm.

Dunkel 10 ccm = 0.4 ccm $n_{1500}\text{-NH}_3 = 0.8 \ 10^{-6} \text{ Mole}$ Gesamt-NH $_3$ = 1.6 10^{-6} Mole

Niedrige Lichtstarke 10 ccm = 0,3 ccm $^{\rm n}$ $_{500}\text{-NH}_3$ = 0,6 $\,$ 10-6 Mole Gesamt-NH $_3$ = 1,2 $\,$ 10-6 Mole.

Hohe Lichtstärke 5 ccm = 0.7 ccm $^{\rm p}$ $_{\rm 500}\text{-NH}_{\rm 3}=1.4~10^{-6}$ Mole Gesamt-NH $_{\rm 3}=5.6~10^{-6}$ Mole

c) aus a) und b) zusammengestellt

Tabelle 28
10 ccm Zellsuspension scheiden in 60 Min aus

	Extraga-	Extragas	NH ₃	Mob NH aut
	cem	Milliontel Mole	Milliontel Mole	2 Mob Extraga-
Dunkel	$\begin{array}{c} 0.16 \ (\text{CO}_2) \\ 0.25 \ (\text{CO}_2) \\ 0.46 \ (\text{O}_2) \end{array}$	7 2	1 6	0 44
Niedr Lichtstarke		11,2	1 2	0 2
Hohe Lichtstarke		20 7	5 6	0 54

Nr. 31 Fxtra-Sauerstott und Ammoniak lei Bestrahlung

Suspensionsflussigkeit " 10-NaNO : " 100-HNO ;

Suspensionsdichte 0.2 ccm Zellen 10 ccm

Anordnung wie in Protokoll 30

a) Gasanalyse. Rezipient $v_{\rm F} = 10$, $v_{\rm G} = 10.7$, $K_{\rm O_2} = 10.12$, $K_{\rm CO_2} = 17.34$

Bei 25° bis zur Sättigung Luft durchgeleitet. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch· 0°° Kohlensaure, 20,9° Sauerstoff, 79,1° Stickstoff.

Dunkel: Barometerstand bei Schluß der Hähne 761 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min. Stickstoff im Analysenapparat 6.97 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,38 ccm; eingesaugt 6.41 ccm; nach Absorption durch Kalilauge 13,20 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 12,07 ccm. $\rm CO_2=0.18~ccm=2.81^{\circ}_{o}$, $\rm O_2=1.13~ccm=17.6\%$; $\rm N_2=79.6^{\circ}_{o}$.

$$x_{O_2} = -0.34 \text{ ccm}, x_{CO_1} = -0.47 \text{ ccm}$$
 Extra-CO₂ = 0.13 ccm.

Niedrige Lichtstürke (25 Kerzen, 19 cm). Barometerstand bei Schluß der Hahne 761 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min.: Stickstoff im Analysenapparat 6,93 ccm, Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,44 ccm; eingesaugt 6,51 ccm; nach Absorption durch Kahlauge 13,33 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 12,03 ccm ${\rm CO_2}=0.11$ ccm = $1.7\,{\rm ^{\circ}6}$, ${\rm O_2}=1.3$ ccm = $20\,{\rm ^{\circ}o}$. ${\rm N_2}=78.3\,{\rm ^{\circ}o}$.

$$x_{0_1} = -0.07$$
 ccm; $x_{0_2} = -0.29$ ccm. Extra-CO₂ = 0.22 ccm.

Hohe Lightstärke (150 Kerzen, 4 cm) Barometerstand bei Schluß der Hahne 761 mm Hy Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min.: Stickstoff im Analysenapparat 6,93 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,61 ccm, eingesaugt 6,68 ccm; nach Absorption durch Kahlauge 13,61 ccm, nach Absorption durch Hydrosulfit 12,03 ccm. CO_2 — O_2 = 1,58 ccm = 23,7% N_2 = 76,3%.

$$x_{O_2} = -0.37$$
 ccm. $x_{CO_2} = 0$ Extra-Sauerstoff = 0.37 ccm

b) $\mathrm{NH_3}$ nach Zentrifugieren und Verdunnen der uberstehenden Flussigkeit 20 ccm

Dunkel 10 ccm = 0,35 ccm $^{n}_{,\,500}\text{-NH}_{3}=0,7\,$ 10⁻⁶ Mole. Gesamt-NH $_{3}=1.4\cdot10^{-6}$ Mole.

Niedrige Lichtstarke 10 ccm = 0.33 ccm $^{n_{1500}}\rm{\cdot NH_{3}}=0.66\cdot 10^{-6}$ Mole Gesamt-NH $_{3}$ = 1.3 $^{-10^{-6}}$ Mole

Hobe Lichtstarke. 5 ccm = 0,55 ccm $^{\rm n}$ $_{\rm 500}\text{-NH}_3=1.1~10^{-6}$ Mole Gesamt-NH $_3=4.4~10^{-6}$ Mole.

craus a) und b) zusammengestellt

Tabelle 29
10 ccm Zellsuspension scheiden in 60 Min aus

	Extragas	Extragas	Ammoniak	Mole NH ₃ aut
	ccm	Milliontel Mole	Milliontel Mole	2 Mole Extragas
Dunkel	$\begin{array}{c} 0.13 \ ({\rm CO_2}) \\ 0.22 \ ({\rm CO_2}) \\ 0.37 \ ({\rm O_2}) \end{array}$	5,9	1.4	0,5
Niedr Lichtstarke		9,9	1.3	0,26
Hohe Lichtstärke .		16,7	4.4	0,5

Nr. 32. Extra-Sauerstoff und Ammoniak bei Bestrahlung

Suspensionsflussigkeit 1/10-NaNO3, 1/100-HNO3.

Suspensionschichte 0,2 ccm Zellen 10 ccm

Zur Bestimmung 8 ccm Zellsuspension, im ubrigen Anordnung wie in Protokoll 30

a) Gasanalyse Rezipient $\iota_{\rm F}=8$, $r_{\rm G}=6.9$. $K_{\rm O_2}=6.57$, $K_{\rm CO_2}=12.35$ Bei 25° bis zur Sattigung Luft durchgeleitet. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0° Kohlensaure, 20.9° Sauerstoff, 79.1° Stickstoff

Dunkel Barometerstand bei Schluß der Hähne 761 mm Hg Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min: Stickstoff im Analysenapparat 7.01 ccm. Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 11.93 ccm; eingesaugt

4,92 ccm; nach Absorption durch Kahlauge 11,75 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 10,95 ccm. $\rm CO_2=0.18$ ccm = 3,66 °° . $\rm O_2=0.8$ ccm = 16,3 °° . $\rm N_2=80.1$ °° .

$$a_{O_2} = -0.31 \text{ cem}; x_{CO_2} = -0.44 \text{ cem}$$
 Extra-CO₂ = 0.13 cem.

Hohe Lichtstarke Barometerstand bei Schluß der Hähne 761 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min Stickstoff im Analysenapparat 7,01 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 12.23 ccm, eingesaugt 5,22 ccm, nach Absorption durch Kahlauge 12,23 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 10,94 ccm $CO_2 - O_2 = 1,29$ ccm $= 24,7^{\circ}_0$. $N_2 = 75.3^{\circ}_0$.

$$x_{O_2} = -0.32$$
 ccm. $x_{CO_2} = -$. Extra-Sauerstoff = 0.32 ccm.

b) $\mathrm{NH_{3}}$ nach Zentritugieren und Verdunnen der uberstehenden Flüssigkeit auf 20 ccm.

Dunkel $10 \text{ ccm} = 0.3 \text{ ccm}^{-n}$, $_{500}\text{-NH}_3 = 0.6 \ 10^{-6} \text{ Mole}$ Gesamt-NH, = 1,2 10^{-8} Mole.

Hell· 10 ccm = 0.6 ccm $^{-1}$ 500-NH $_3 = 1.2 \cdot 10^{-6}$ Mole Gesamt-NH $_1 = 2.4 \cdot 10^{-6}$ Mole.

c) aus a) und b) zusammengestellt

Tabelle 30. 8 ccm Z ellsuspension scheulen in 60 Min. aus

	Extragas	Extragas	Ammoniak	Mole Ammoniak
	ccm	Milliontel Mole	Milhontel Mole	2 Mole Extragas
Dunkel . Hohe Lichtstarke	$0.13 \text{ (CO}_2) \\ 0.32 \text{ (O}_2)$	5,9 14,4	1 2 2,4	0.4

Nr 33 Extragus bei Bestrahlung alter Zellen

Zellmaterial aus alter Kultur, in der die Zellen sedimentiert waten Suspensionsflussigkeit $^{\rm n}$ $_{10}\text{-NaNO}_3, ^{\rm n}$ $_{100}\text{-HNO}_3$ Suspensionsdichte 0,2 ccm Zellen 10 ccm

Zur Bestimmung 10 ccm Zellsuspension, Anordnung wie in Protokoli 30 Gasanalyse Rezipient $v_{\rm F}=10, v_{\rm G}=10.7, K_{\rm O_2}=10.12, K_{\rm CO_2}=17.34$ Bei 25% bis zur Sattigung Luft durchgeleitet Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0% Kohlensaure, 20.9% Sauerstoff, 79.1% Stickstoff

Dunkel Barometerstand bei Schluß der Hahne 766 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 90 Mm. Stickstoff im Analysenapparat 6,72 ecm. Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,05 ccm. eingesaugt 6,33 ecm. nach Absorption durch Kalilauze 12,92 ccm. nach Absorption durch Hydrosulfit. 11,78 ccm. $CO_2=0.13$ ecm. 2.05° , $O_2=1.14$ ecm. 1.00

$$a_{O_2} = -0.31 \text{ ccm}$$
 $a_{CO_2} = -0.34 \text{ ccm}$ Extra-CO₂ = 0.03 ccm

Hell (150 Kerzen, 4 cm) Barometerstand bei Schluß der Hahne 766 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 90 Min Stickstoff im Analysenapparat 7,00 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13.55 ccm, eingesaugt 6,55 ccm; nach Absorption durch Kalilauge 13,55 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 12,05 ccm. $\mathrm{CO_2} - \mathrm{O_2} = 1.5$ ccm = 22,9%

$$x_{\rm O_2} = +0.27~{\rm ccm} \cdot x_{\rm CO_2}$$
. — Extra-Sauerstoff = 0.27 ccm

Nr. 34. Bildet sich bei Bestrahlung in dem Nitratgemisch freier Stickstoff?

Suspensionsflussigkeit: n/10-NaNO3, n/100-HNO3.

Suspensionsdichte: 0,2 ccm Zellen 10 ccm.

Zunächst wurde fur 10 cm Zellsuspension Gaswechsel und Ammoniakausscheidung bei Bestrahlung bestimmt, indem der Gasraum Luft war Dieser Versuch ergab das Ammoniakdefizit oder die zu erwartende Menge an freiem Stickstoff. Dann wurde der Versuch unter gleichen Bedingungen wiederholt mit dem Unterschied, daß mit elektrolytisch gewonnenem Sauerstoff gesättigt wurde. (Darstellung des Sauerstoffs vgl. Protokoll 15.) Durch den zweiten Versuch wurde festgestellt, ob eine Vermehrung des Gasrestes von der Großenordnung des Ammoniakdefizits auftrat.

a) Gasanalyse in Luft. Rezipient $v_{\rm F}=10$, $v_{\rm G}=10.7$. $K_{\rm O_2}=10.12$, $K_{\rm CO_2}=17.34$

Bei 25° bis zur Sättigung Luft durchgeleitet. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch: 0% Kohlensäure, 20,9% Sauerstoff, 79,1% Stickstoff

Barometerstand bei Schluß der Hahne 762 mm Hg Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 60 Min Bestrahlung (150 Kerzen, 4 cm): Stickstoff im Analysenapparat 7,08 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13,88 ccm; Eingesaugt 6,80 ccm; nach Absorption durch Kahlauge 13,88 ccm; nach Absorption durch Hydrosulfit 12,25 ccm. $\rm CO_2$. — $\rm O_2=1,63=24~0^{\circ}_{\circ}$.

$$x_{\rm O_2} = \pm 0.40$$
 ccm $x_{\rm CO_2}$ —. Extra-Sauerstoff = 0.40 ccm

b) Ammoniak nach Zentrifugieren in der überstehenden auf 20 ccm verdunnten Flussigkeit.

 $10\,ccm=0.7\,ccm^{\,n}, '500\text{-NH}_3=1.4\cdot 10^{-6}\,Mole\,$ Gesamt-NH $_3=2.8\cdot 10^{-6}\,Mole,$ a') Gasanalyse in Sauerstoff

Rezipient $v_{\rm F}=10,\ v_{\rm G}=10.7,\ K_{\rm O_2}=10.12\ {\rm K_{\rm CO_2}}=17.34$

Bei 25° 30 Min Sauerstoff durchgeleitet Gasrest in 7 ccm des Sauerstoffs, vor dem Versuch 0,02 ccm Prozentische Zusammensetzung des Gasraums nach 60 Min Bestrahlung (150 Kerzen, 4 cm): Stickstoff im Analysenapparat 7,02 ccm; Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 14,01 ccm: eingesaugt 6,99 ccm; nach Absorption durch Kalilauge und Hydrosulfit 7,04 ccm; Gasrest also 0,02 ccm.

c) Zusammenjassung Mit 0,4 ccm = $18\cdot 10^{-6}$ Molen Extra-Sauerstoff mußten 9 10^{-6} Mole Ammoniak erscheinen nach der Gleichung

$$HNO_3 - H_2O = NH_3 + 2O_2$$

wahrend nur
2,8 10^6 Mole, das heißt $\frac{1}{3}$ dieser Menge nachgewiesen wurden. Wurden 70°
o des Extra-Sauerstoffs der Reaktion

$$2 \; \mathrm{N_2O_5} = 2 \; \mathrm{N_2} + 5 \; \mathrm{O_2}$$

entstammen, so mußten $0.4\cdot\frac{70}{100}\cdot\frac{2}{5}=0.11$ ccm Stickstoff entwickelt werden, während der Gasrest um sicher weniger als 0.01 ccm zunahm

Nr 35. Bestrahlung narkotisierter Zellen in Nitratgemisch.

Suspensions flussigkeit: $^n_{10}\text{-NaNO}_3,\ ^{n}/_{100}\text{-HNO}_3,\ 0.013\%$ Phenylure than. Suspensions dichte- 0.2 ccm Zellen 10 ccm Eine Stammsuspension in n ' $_{10}$ -NaNO $_{3}$ wurde bei Zimmertemperatur aufbewahrt und direkt vor Beginn einer Messung mit dem gleichen Volumen n ' $_{10}$ -NaNO $_{3}$. n / $_{50}$ -HNO $_{3}$, 0,026° $_{0}$ Phenylurethan vermischt. Je 10 ccm Zellsuspension in den Rezipienten eingefullt, für den

$$\iota_{\rm F} = 10, \ v_{\rm G} = 10.7, \ K_{\rm O_2} = 10.12, \ K_{\rm CO_2} = 17.34.$$

Bei 25° bis zur Sättigung Luft durchgeleitet Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0°° Kohlensäure, 20,9° Sauerstoff, 79,1° Stickstoff.

Lichtquelle $\frac{1}{2}$ -Watt-Metallfadenlampe, 150 Kerzen, in 4 cm Entfernung.

Gas analysen

Versuch I¹ Versuch II¹ dunkel hell dunkel hell Barometerstand bei Schluß der Hahne mm Hg 757 757 762762 Stickstoff 1. Analysenappar cem 7.12 6,85 6,89 6,92 Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe 13.13 13,01 . ccm 13.4213.42Eingesaugt . cem 6.01 6,16 6,53 6.50 N Absorption d. Kalilauge N Absorption d. Hydrosulfit 12,96 eem12,41 13,20 13.28cem 11.92 11.66 12,10 11.99CO2 . ecm 0.17 0,22 0.10.14 CO_2 ۰, 2.83 1.62 3.37 2,15 O_2 1,25 cem 1.04 1,10 1.29 N_2 . 17.3 20.316.85 19,85 79.9 78.179.878.0

Tabelle 31.

No 36 Bestrahlung narkotisierter Zellen in Nitrat- und Sulfatgemisch.

-0.47

-0.37

0.1

-0.27

-0.039

0.23

~ () 56

-0.41

0.15

-- 0.36

--0.053

0.25

cem

cem

ccm

Suspensionsflussigkeiten

 r_{CO_2}

Extra-CO.

 x_{0_2}

 $^{\rm n}_{10}\text{-NaNO}_3, ^{\rm n}_{100}\text{-HNO}_3, 0.013\,^{\rm o}_o$ Phenylurethan und - $_{10}\text{-Na}_2\text{SO}_4, ^{\rm n}_{100}\text{-H}_2\text{SO}_4$ 0,013 $^{\rm o}_o$ Phenylurethan

Suspensionsdichte 0,2 ccm Zellen 10 ccm

Darstellung der Suspensionen, wie in Protokoll $35\,$ Je $10\,\mathrm{cem}$ Suspension in den Rezipienten, für den

$$\iota_{\rm F} = 10, \ \iota_{\rm G} = 10.7, \ K_{\rm O_2} = 10.12, \ K_{\rm CO_2} = 17.34$$

Bei 25° bis zur Sattigung Luft durchgeleitet Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 0% Kohlensäure, 20,9% Sauerstoff, 79.1% Stickstoff.

Lichtquelle: ½-Watt-Metallfadenlampe, 150 Kerzen, in 4 cm Entfernung

¹ Fur Versuch I und II verschiedenes Zellmaterial.

412 O. Warburg u. E. Negelein: Reduktion der Salpetersäure in grünen Zellen.

Gasanalysen:

Tabelle 32.

Gemisch	Nitrat hell	Sulfat hell	Nitrat dunkel
Barometerstand b. Schluß der Hähne . mm Hg Stickstoff im Analysenapparat cem Gesamtvolumen nach Einsaugen der Gasprobe		757 6,93	757 7,05
Eingesaugt	13,82 $6,75$ $13,70$ $12,34$	13,58 6,65 13,58 12,19	13,60 6,55 13,39 12,30
CO ₂	0,12 1,8 1,36	0 1,39	0,21 3,2 1,09
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	20,2 78	20,9 79,1	16,6 80,2
$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$^{+\ 0,31}_{-\ 0,05}_{0,26}$	0 0 0	+0.53 -0.44 0.09

Über den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation.

Von

Otto Warburg und Erwin Negelein.

Mit 7 Abbildungen

(Mitteilung aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 7. Juni 1922)

Die vorliegende Abhandlung zerfallt in zwei Teile einen allgemeinen Teil und einen speziellen Teil Der allgemeine Teil enthalt die Anordnung und die Ergebnisse der Versuche, der spezielle Teil experimentelle Einzelheiten, Formeln und Protokolle

Allgemeiner Teil.

I.

Die in grunen Pflanzenzellen absorbierte Strahlungsenergie wird im allgemeinen auf dreierlei Art verwandelt in Strahlung anderer Frequenz, im sichtbaren Gebiet als Fluoreszenzstrahlung erscheinend, in Warme und in chemische Energie

Die Verwandlung in chemische Energie geschieht in dem Vorgang der Kohlensaureassimilation in dem Traubenzucker und Sauerstoff aus Kohlensaure und Wasser entstehen nach der Gleichung

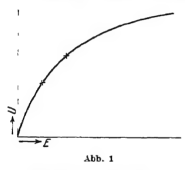
$$6\,\mathrm{CO_2} + 6\,\mathrm{H_2O} = \mathrm{C_6H_{12}O_6} + 6\,\mathrm{O_2} - 674$$
(NM) (al

worm 674000 cal die Zunahme der Gesamtenergie bedeutet wenn sich der Vorgang von links nach rechts abspielt

Im folgenden soll die Frage behandelt werden welchei Bruchteil der absorbierten Strahlungsenergie bei der Kohlensaureassimilation in chemische Energie verwandelt werden kann, eine oft diskutierte, bisher jedoch nicht beantwortete Frage

Bezeichnen wir die absorbierte Strahlungsenergie mit E, die gleichzeitig geleistete chemische Arbeit — die Zunahme der Gesamtenergie —

mit U, so ist es der Quotient $\frac{U}{E}$, der uns interessiert und zwar $\frac{U}{E}$ unter einer besonderen Bedingung Tragen wir die pro Sekunde absorbierte Strahlungsenergie auf der Abszisse, die pro Sekunde geleistete chemische Arbeit auf der Ordinate auf, so erhalten wir (Abb 1) eine nach der Abszissenachse zu gekrummte Kurve Das Verhaltnis $\frac{U}{E}$ andert sich also mit der Intensitat der absorbierten Strahlung. Je intensiver die Strahlung, um so geringer ist der in chemische Energie verwandelte Bruchteil. $\frac{U}{E}$, das mit wachsender Intensitat unbegrenzt kleiner wird, nahert sich mit sinkender Intensitat einem Grenzwert Dieser Grenzwert ist es, dessen Bestimmung wir uns zum Ziel gesetzt haben, die Bestimmung des Energieumsatzes bei sehr kleinen Intensitaten, genauer



ausgedruckt des lim $\frac{dU}{dE}$ für E=0.

Verschieden von unserer Frage ist die praktisch wichtige Frage, wieviel nutzbare chemische Energie in der Natur aus dem absorbierten Tageslicht gewonnen wird, ein Problem, das nicht durch Laboratoriumsversuche gelost werden kann und das in jeder Hinsicht anders angefaßt werden muß, als unser Problem

Die Versuche wurden in dem Laboratorium von Herrn Emil Warburg in der Physikalisch-Technischen Reichsanstalt begonnen, wo wir insbesondere unterstutzt von Herrn Dr Carl Muller, die bolometrische Strahlungsmessung gelernt haben Wir haben als Versuchsobjekt eine einzellige Grunalge. Chlorella vulgaris, benutzt Wir haben die Größe E unseres Quotienten, die absorbierte Strahlung, mittels eines Flachenbolometers gemessen, die Größe U, die geleistete chemische Arbeit, mittels eines Manometers, an dem die bei Bestrahlung entwickelten Sauerstoffmengen abgelesen werden konnten

II.

Sitz des Assimilationsvorgangs in der Pflanzenzelle sind besondere Organe, die Chromatophoren, in denen die assimilatorisch wirksame Strahlung absorbiert wird, und in denen die Endprodukte der Assimilation, Zucker und Sauerstoff, erscheinen Dieses Organ, das in verschiedenartigen Formen auftritt, hat in unserer Alge die Form einer Glocke, die der Wand der runden, im Durchmesser etwa 3 μ starken

Zelle anliegt Es enthalt dasselbe Farbstoffgemisch, das Willstaetter¹ ın allen grunen Zellen antraf, das grune Chlorophyll, das gelbe Caroten und das gelbe Xanthophyll. Die gelben Farbstoffe absorbieren merklich nur ım Blau, das Chlorophyll in dem gesamten Bereich des sichtbaren Spektralgebiets, am starksten im Blau und im Rot, wo zwischen 645 und 670 $\mu\mu$ die bekannte scharfe Chlorophyllbande liegt. Die Absorption in dem unsichtbaren Spektralgebiet ist fur uns ohne Interesse, da bisher, mittels einwandfreier Methoden, nur im sichtbaren Gebiet assimilatorische Wirkung beobachtet wurde.

Nach einer bekannten Entdeckung von WILLSTAETTER enthält das Chlorophyll Magnesium Wird das Magnesium abgespalten, so bleibt ein wenig gefarbter Rest zuruck, das Willstaettersche Phaophytin, das sich mit Metallsalzen wieder leicht zu tiefgefarbten Stoffen vereinigt. In dieser farbvertiefenden Wirkung sehen wir die Bedeutung des Magnesiums fur den Assimilationsvorgang. Indem das Magnesium ın den organischen Rest eintritt, wird das Absorptionsspektrum breiter und tiefer, es vermehren sich die Anregungsmoglichkeiten

III.

Die Verwandlung von strahlender in chemische Energie in dem Chromatophor ist ein streng spezifischer Vorgang, d h, absorbierte Strahlungsenergie kann allein zur Reduktion der Kohlensaure nicht aber zur Reduktion anderer Stoffe verwendet werden

Die Behauptung, daß allein Kohlensaure photochemisch reduziert werde, scheint zunachst im Widerspruch zu dem zu stehen, was wir beim Wachstum der Alge beobachten Die Alge wachst, wenn wir sie in einer kohlensaurehaltigen Losung anorganischer Salze bestrahlen

Die Substanz, die hier bei entsteht, enthalt Wasserstoff der aus dem Wasser der Nahrlosung stammt, z B in den CH2-Gruppen der Fettsauren, und Stickstoff, der aus dem Nitrat der Nahrlosung stammt z B. ın den Amidogruppen des Eiweißmolekuls Es muß also neben Kohlensaure auch Wasser und Nitrat reduziert werden, und in der Tat findet man², wenn man unter Ausschluß von Kohlensaure bestrahlt, eine langsame Entwicklung von Sauerstoff aus Wasser und Nitiat

Indessen laßt sich zeigen, daß sich Vorgange dieser Art unter Vermittlung der Kohlensaure abspielen Betrachten wir beispielsweise die Bildung von Amidostickstoff, so haben wir zunachst die Dunkelreaktion

$$HNO_3 + H_2O + 2C = NH_3 + 2CO_9$$

¹ WILLSTAETTER u STOLL: Untersuchungen über Chlorophyll. Berlin 1913

² Warburg, O. u. E. Negelein: Über die Reduktion der Salpetersäure in grunen Zellen. Biochem Zeitschr 110, 66. 1920.

416 O. Warburg u. E. Negelem Energieumsatz bei der Kohlensaureassimilation.

(Cfur $^{1}\,_{6}$ Molekül Traubenzucker) und darauf folgend die photochemische Reaktion

$$2 \, \text{CO}_2 = 2 \, \text{C} - 2 \, \text{O}_2$$

Addieren wir beide Gleichungen, so fallt die Kohlensaure aus der Bilanz heraus, wir erhalten

$$HNO_3 + H_2O = NH_3 + 2O_2$$

und wir haben scheinbar eine photochemische Reduktion von Wasser und Salpetersaure

Derartige Vorgange bewirken — und darauf kommt es hier an — daß eine bestrahlte Zelle an die Umgebung mehr Sauerstoff abgibt als sie Kohlensaure aus der Umgebung aufnimmt Die Verhaltnisse liegen in unserem Fall so, daß die Alge 10 Molekule Sauerstoff abgibt, wahrend sie gleichzeitig nur 9 Molekule Kohlensaure aufnimmt. Von diesen 10 Molekulen Sauerstoff stammen also 9 aus von außen aufgenommener Kohlensaure. 1 Molekul aus innerhalb der Zelle gebildeter Kohlensaure.

Es ist notwendig, daß in bezug auf diese Verhaltnisse Klarheit herrscht Denn wir haben die chemische Arbeit aus der entwickelten Sauerstoffmenge berechnet unter der Annahme, daß ebensoviele Moleküle Kohlensaure gespalten, als Sauerstoffmolekule entwickelt worden waren.

IV.

Neben der Verwandlung von strahlender in chemische Energie haben wir in der Zelle eine zweite Art von Energieverwandlung, die Verwandlung von chemischer Energie in Warme, auf dem Umweg über noch nicht naher bekannte Energieformen Wahrend sich die Verwandlung erster Art in einem gesonderten Organ der Zelle bei Bestrahlung abspielt, findet die Verwandlung zweiter Art, die Atmung, in allen Teilen der Zelle und zu ieder Zeit statt

Die Bedeutung der Kohlensaureassimilation für die organische Welt ist einfach und klar. Der Sinn der Atmung ist komplizierter und dunkler Es mag hier die Bemerkung genugen, daß die lebende Zelle ein instabiles, mit merklicher Geschwindigkeit einem Gleichgewichtszustand zustrebendes System ist das nur unter Aufwand von Arbeit erhalten werden kann. Das energetische Äquivalent dieser Arbeit ist die in der Atmung verbrauchte chemische Energie

Die Gleichung der Atmung in unserem Fall lautet

$$C_6H_{12}O_6 - 6O_2 = 6CO_2 - 6H_2O + 674000 cal,$$

ein in der Bilanz der Kohlensaureassimilation genau entgegengesetzter Vorgang Da es in keiner Weise gelingt, beide Vorgange so zu trennen.

daß nur die Assimilation ubrig bleibt, so haben wir es bei unseren Versuchen immer mit beiden Vorgangen zu tun und eine Messung der Assimilation setzt die Kenntnis der Atmung voraus Es ergibt sich so die Anordnung eines Assimilationsversuchs Wir messen zunachst die Atmung getrennt von der Assimilation, d h., den Sauerstoffverbrauch im Dunkeln, darauf den Sauerstoffwechsel bei Bestrahlung Aus der Kombination beider Messungen, die auf gleiche Zeiten bezogen werden. finden wir die durch Bestrahlung entwickelte Sauerstoffmenge.

Bei diesem Verfahren wird vorausgesetzt, daß die Atmung wahrend der Bestrahlung ebenso groß ist, wie vor der Bestrahlung im Dunkeln. eine Voraussetzung, die aus folgendem Grund nicht korrekt ist Bringen wir in die anorganische Losung, in der unsere Algen suspendiert sind, Traubenzucker, so dringt er in die Zelle ein und bewirkt hier, indem er die Konzentration an verbrennlicher Substanz vermehrt einen Anstieg der Atmung Bestrahlen wir, so bildet sich in dem Chromatophor Zucker, der alsbald in die Zelle hineindiffundiert und hier, wie der von außen eingeführte Zucker, die Atmung beschleumgt. Man kann diese Wirkung der Bestrahlung auf die Atmung leicht nachweisen indem man einige Zeit im Dunkeln gehaltene Zellen bestrahlt und dann wieder verdunkelt Man findet dann, daß die Atmung nach der Bestrahlung großer ist, als sie vorher im Dunkeln war, und daß sie im Dunkeln allmahlich wieder absinkt

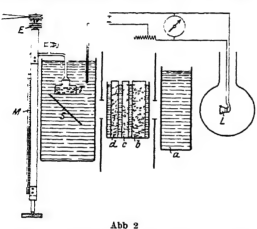
Die Atmung wird also wahrend der Bestrahlung großer sein als nach der Bestrahlung, der Zeit, in der wir sie messen Indem wir aber fur die Belichtungszeit eine zu kleine Atmung einsetzen wir die geleistete chemische Arbeit kleiner als sie tatsachlich ist

Man kann diesen Fehler nicht ganz beseitigen abei dadurch wesentlich verkleinern daß man Bestrahlungs- und Verdunkelungsperioden fortgesetzt in kurzen Abstanden folgen laßt. Man schafft so einigermaßen stationare Verhaltmisse in der Zelle die Zuckerkonzentrationen schwanken weniger als im Lauf langer Perioden

V.

Als Strahlungsquelle benutzten wir eine Metallfadenlampe mit Stickstoffullung Aus der Strahlung dieser Lampe nahmen wir mittels Ferro- und Kupfersulfat Rot und Ultrarot mit Hilfe von Amlinfarhstoffen Blau und Grün heraus und verwandten im allgemeinen nur den von 570—645 $\mu\mu$ reichenden Spektralbezirk, das ist Gelb und Gelbrot Nach dem, was wir uber die Absorption in dem Chromatophor erfahren haben, ist dies ein Bezirk, in dem von den drei Farbstoffen allein das Chlorophyll absorbiert, und zwar schwach absorbiert, indem die dunkeln Absorptionsbanden des Chlorophylls außerhalb unseres Spektralbezirks hegen.

Die Strahlung, die mittels eines Regulierwiderstandes auf 1% konstant gehalten wurde, trat in horizontalei Richtung in einen Wasserthermostaten ein (Abb 2) und traf hier auf einen um 45° gegen die Horizontale geneigten Spiegel, der sie senkrecht nach oben reflektierte. In einer genau festgelegten Horizontalebene des Thermostaten befand sich die Blende des Bolometers, durch das die Intensität der Strahlung



L= Lampe a= Kuvette mit fließendem Wasser b= Kuvette mit 90° , o Fernosulfat, Schichtdicke 2 cm c= Kuvette mit 12° o Kupfersulfat, Schichtdicke 1 cm. d= Kflivette mit $0,02^{\circ}$ o Tartrazin, $0,02^{\circ}$ o, Rose bengale, Schichtdicke 1 cm. S= Spiegel T= Versuchstrog M= Manometer E= Exzenterscheibe

in der genannten Ebene gemessen wurde Hierbei bedienten wir uns einer von EMIL WARBURG¹ angegebenen Schaltung, bei der die in der Brucke auftretende Potentialdifferenz mittels eines zweiten Stromkreises kompensiert, das Galvanometer also nur als Nullinstrument gebraucht wurde Wir eichten das Bolometer mit der Hefnerlampe nach Gerlach² und erhielten die gesuchte Intensitat in cal, sec/qcm mit einer Genauigkeit von etwa loo

War die Intensitat gemessen, so ersetzten wir das Bolometer durch den Assimilationstrog, ein Glasgefaß, dessen Seitenwande außen versilbert und zum Schutz des Silberspiegels verkupfert waren. Der Trog war zu $^2/_3$ mit einer Suspension gruner Zellen gefullt. Sein nicht versilberter Boden kam genau an die Stelle des Thermostaten, an der sich vorher die Bolometerblende befunden hatte. Bei bekannter Grundflache F des Troges und einer Bestrahlungszeit von t Sekunden war somit die in den Trog eingestrahlte Energie JFt cal

Da jede Zelle Licht nicht nur absorbiert, sondern auch bricht, reflektiert und zerstreut, so wird der Strahlengang in der Zellsuspension ungeordnet und das diffus austretende Licht kann nicht gemessen

¹ Warburg, E., G. Leithauser, E. Hupka, C. Muller: Über die Konstante c des Wien-Planckschen Strahlungsgesetzes Ann d Physik, 4. Folge, 40, 609. 1913.

² Gerlach, W. Phys. Zeitschr 14, 577, 1903

werden. Die Schwierigkeit, die sich so der Absorptionsmessung entgegenstellte, haben wir umgangen, ındem wir mit vollstandiger Absorption arbeiteten, d h., wir fullten eine so dichte Zellsuspension in den Trog ein, daß die gesamte eingestrahlte Energie absorbiert wurde. Der Beweis vollstandiger Absorption wurde auf zwei Arten erbracht. Erstens hatte eine Vermehrung der Zelldichte keine Vermehrung der photochemischen Wirkung zur Folge, unsere Ausschlage waren unabhangig von der Zelldichte Zweitens zogen wir den Farbstoff mit Alkohol aus und brachten die klare alkoholische Losung in der fraglichen Konzentration und Schichtdicke zwischen Bolometer und Lampe. Das Bolometer zeigte dann keinen Ausschlag, zum Zeichen, daß die Absorption praktisch vollständig war. Wir fanden also die absorbierte Energie, indem wir sie gleich der eingestrahlten setzten

Bei diesem Verfahren vernachlassigten wir die Lichtmengen, die infolge von Reflexion und Zerstreuung durch den Boden des Troges wieder austraten Wir haben Grund zu der Annahme, daß diese Mengen relativ klein waren, daß wir also ohne merkliche Fehler eingestrahlte und absorbierte Energie gleichsetzen durften Trifft diese Annahme nicht zu, so haben wir fur die absorbierte Energie einen zu großen Wert eingesetzt, das Verhaltnıs $\frac{U}{E}$ also kleiner gefunden $\,$ als es tatsachlıch war

Wird die Strahlung vollstandig absorbiert, so sinkt auf dem Weg durch den Trog ihre Intensitat von J. der Intensitat an der Eintrittsstelle, bis auf einen unmerklich kleinen Wert herab und wir messen die Assimilation bei Intensitaten, die zwischen J und Null liegen Denken wir uns den Inhalt des Troges durch horizontale Schnitte in kleine Scheiben von der Hohe dx zerlegt so nimmt die pro Scheibe absorbierte Lichtmenge - mithin auch die photochemische Wirkung von unten nach oben ab wahrend die Atmung in den Scheiben verschiedener Hohe nahezu gleich ist. Wir haben also in dem Trog ein veranderliches Verhaltnis von Assimilation zu Atmung, in den untersten Schichten überwiegt die Assimilation, in den obersten die Atmung Die Assimilation in dem ganzen Trog ist gleich der Summe der Assimilation in den einzelnen Scheiben und das entsprechende gilt von der Atmung in dem ganzen Trog

Was wir messen, sind diese Summen und es ist aus methodischen Grunden wunschenswert, daß das Verhaltmis der Summen

Assimilation im ganzen Trog Atmung im ganzen Trog

nicht zu klein ist. Die Intensität der Strahlung an der Eintrittsstelle muß deshalb, wie eine einfache Rechnung lehrt, relativ hoch sein

Andererseits interessiert uns, wenn wir uns an unsere Aufgabe erinnern, allem die Assimilation bei medrigen Intensitaten Auf Grund dieser Uberlegungen wird man einen Mittelweg einschlagen und die Intensitat an der Eintrittsstelle so wahlen, daß die Assimilation neben der Atmung noch mit hinreichender Genauigkeit gemessen werden kann

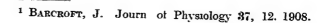
Dieser Bedingung genugt eine Intensität von 0.2×10^{-4} bis 0.4×10^{-4} cal sek qcm. das ist etwa der 1000 Teil der Intensitat der Sonnenstrahlung auf der Erdoberflache Bestrahlten wir mit diesen Intensitaten, so betrug die Assimilation in den untersten Schichten des Troges das funf- bis zehnfache der Atmung, die Assimilation in dem ganzen Trog 1/2 bis 1/1 der Atmung in dem ganzen Trog

Hierbei waren die Intensitaten hinreichend klein, und wir konnten, wenn wir zwei Messungen bei zwei verschiedenen Intensitaten machten. Werte für die Intensitat Null durch Interpolation finden



Zur Messung der chemischen Arbeit, der Große U unseres Quotienten, wurde der Assimilationstrog. nach Füllung mit kohlensaurehaltiger Luft, mit dem einen Schenkel eines BARCROFTschen Differentialmanometers1 verbunden (Abb 3) An dem anderen Manometerschenkel befand sich ein ahnlicher Trog. der an Stelle der Zellsuspension zellfreie Salzlosung enthielt Bei dieser Anordnung zeigte das Manometer nur solche Druckanderungen an. die von der Tatigkeit der Zellen herruhrten, wahrend Schwankungen der Temperatur und des Atmospharendruckes ohne Einfluß auf den Stand des Manometers waren

Die mit dem Manometer verbundenen Troge wurden mittels einer Exzenterscheibe — bei kleinen Exkursionen, jedoch hohen Tourenzahlen - schnell geschüttelt, so daß Gas- und Flussigkeitsphase in K=Manometerkapillare von Jedem Augenblick nahezu im Gleichgewicht waren K= Manometerkapıllare von Jeuetti Fugetturka naturula ili saları 10.24mm Querschnitt V= Verbindungsschifft. $T_i=$ Trogmit Die Temperatur des Thermostaten war hierbei 10° Zelluspension und kohlensäurehaltiger Luft gefullt $T_i=$ Trogmit Salziösung und $T_i=$ Trogmit Salziösung und gehalten



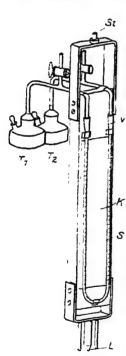


Abb 3

fullt St = Stift, der in das Loch der Exzenterscheibe paßt L=Spitzenlager S=Spiegel

Wird in dem Trog Sauerstoff in Kohlensaure verwandelt, so nimmt der Druck ab, weil Kohlensaure in Wasser leichter loslich ist, als Sauerstoff. Wird Kohlensaure in Sauerstoff verwandelt, so nimmt aus dem gleichen Grund der Druck zu Kennt man die Volumina der gasformigen und flussigen Phase, so ergibt die Anwendung der Gasgesetze und des Henrischen Absorptionsgesetzes einen einfachen Ausdruck fur die umgesetzte Sauerstoffmenge, die einer Druckanderung von einem Millimeter entspricht

Da die Entwicklung eines Mols Sauerstoff einer Zunahme der Gesamtenergie von 112300 cal entspricht, so war, wenn v ccm Sauerstoff entwickelt waren

$$U = v \frac{112300}{22400} \text{ cal.}$$

Was die Genauigkeit der Messungen anbetrifft, so hing alles davon ab, ob es gelang, die Atmung hinreichend stationar zu halten War das der Fall, so wurde die Atmung in Perioden von 5 Minuten, die Wirkung der Bestrahlung in Perioden von 10 Minuten bestimmt und ψ mit einer Genauigkeit von 5% erhalten. Dies also war der Fehler bei der Messung der Große U, der als solcher in den Quotienten $\frac{U}{F}$ einging Der Fehler bei der Messung der Große E — mit 1 % — war hiergegen klein

VII.

Einige Resultate sind in Tabelle 1 zusammengestellt. Wir finden in der ersten Spalte die Intensität J an der Eintrittsstelle in den Trog in der zweiten Spalte das Produkt JFt, die in der Bestrahlungszeit absorbierte Energie E Es folgt in der dritten Spalte der beobachtete Manometerausschlag $\varDelta h$ in der vierten Spalte die Gefaßkonstante K^1 die mit Δh multipliziert den in der funften Spalte stehenden Wert von In der sechsten Spalte ist der aus r berechnete Weit von U verzeichnet, in der siebenten Spalte der Quotient $\frac{\mathcal{U}}{\mathcal{E}}$ in der achten Spalte der Grenzwert Im $\frac{dU}{dE}$ fur E=0.

Es ergibt sich aus der Tabelle, daß im Mittel etwa 70% der absorbierten Strahlungsenergie in chemische Energie umgewandelt werden können Der hochste bisher gemessene Wert liegt nach einer Angabe von

¹ Vgl. die Bemerkungen zu Abschnitt VI, Formel 12

Brown und Escombe um 6% Indessen sind die Versuche von Brown und Escombe¹, die mit anderen Objekten und mit Strahlung von anderer spektraler Zusammensetzung angestellt wurden, mit den unsrigen kaum vergleichbar.

Erinnern wir uns. daß wir zwei Fehler begehen, die den Wert unserer Quotienten herabdrucken — von denen der eine mit der Atmungsmessung. der andere mit der Absorptionsmessung zusammenhangt — so müssen wir die Werte der Tabelle als Minimalwerte betrachten Die Ausbeuten an chemischer Energie waren möglicherweise großer, als es den Anschein hat

Tabelle 1. Spektralbezirk (i) = $570-645~\mu\mu$. Bestrahlte Fläche (F) = 14~qcmBestrahlungszeit (t) = 600~Sek

Nr.	Jauffallende	(cal/qcm/Sck.)	E J F. t int Sek. absorbierte Energie (cal)	Ah he he obachteter Manometer ausschlag (mm)	K (Gefāß- kon- stante)	v = m t Sek. entwickelter Saucrstoff (cmm)	$\frac{U}{(\text{cal.})} \frac{U}{\overline{E}} \cdot 10$	$\lim_{R\to 0} \frac{1}{d} \frac{1}{d} \frac{1}{d} $
1	$0.162 \\ 0.327$	10-4 10-4	$0.136 \\ 0.275$	6,9 10.3	2,23	15,4 23,0	0,078 57 0,116 42	72 72
2	$\begin{array}{c} 0.203 \\ 0.406 \end{array}$	10-4 10-4	$0.171 \\ 0.341$	8.5 3.8	2,23	19,0 30,8	0,096 56 0,155 45	67
3	0.212 0.424	1()-4 1()-4	$\begin{array}{c} 0.178 \\ 0.356 \end{array}$	9.4 14.5	2,23	$\frac{21.0}{32.4}$	$0.106 & 60 \\ 0.163 & 46$	73
1	$0.215 \\ 0.430$	10 ⁻⁴ 10 ⁻⁴	$0.181 \\ 0.362$	$\begin{array}{c} 8.8 \\ 13.1 \end{array}$	2,23	$19.7 \\ 29.2$	0,099 55 0,147 41	69
5	$\begin{array}{c} 0.215 \\ 0.430 \end{array}$	10 ⁻⁴ 10 ⁻⁴	$\substack{0.181\\0.362}$	9.1 15.3	2 23	$\frac{20.3}{34.1}$	$0.102 56 \ 0.172 48$	66
b ,	0.197 0.389	$\frac{10^{-4}}{10^{-4}}$	$\substack{0.166\\0.327}$	8.4 15.5	2,33	19,6 36,2	0,099 60 0,183 56	64
7	$0.202 \\ 0.397$	10-4 10-4	$\substack{0.169\\0.334}$	$\begin{array}{c} 10.3 \\ 14.7 \end{array}$	2,33	$\frac{24,0}{34,0}$	$0.121 \mid 72 \\ 0.173 \mid 52$	92
	$0.182 \\ 0.358$	10-4 10-4	0.153 0.301	$\substack{7.8\\12.2}$	2,33	18,2 28,5	0,092 60 0,144 48	72
31	0.178 0.350	10-4	$0.149 \\ 0.295$	7.3 13,8	2 33	$17.0 \\ 32.2$	0.086 58 0.162 55	60
10	0.178 0.350]()-4]()-4	$0.149 \\ 0.295$	8.3 15.8	2,33	19,4 36,9	0.098 66 0.186 63	68
11	$0.173 \\ 0.343$	10 ⁻⁴ 10 ⁻⁴	$0.145 \\ 0.288$	8.8 14.7	2,33	$20,5 \\ 34,3$	$0.103 71 \\ 0.173 60$	83
12	0.175 0.347	1()-4 1()-4	0.147 0.291	7,2 12,5	2,33		$0.085 + 58 \\ 0.147 + 51$	65
							Mittal	71

¹ Brown u. E-combe Proc. of the roy. soc of London, B. 76, 24 1905

Es ist nicht ohne Interesse, den Energieumsatz bei der Kohlensaureassimilation mit dem Energieumsatz bei einfachen chemischen Reaktionen zu vergleichen Bestrahlt man mit der Wellenlange 209 µµ, so ist nach E. WARBURG¹

beı der Reaktıon	$\frac{U}{E} \cdot 100$		
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	50 18		
$2 \text{ HJ} = \text{H}_2 - \text{J}_2 (\text{gasformig})$	2,1		

Eine hohere Ausbeute als 50% - im Fall der Ozonisierung des Sauerstoffs durch die Wellenlange 209 μu — ist unseres Wissens bisher nie gemessen worden.

TIII.

Die nachste Aufgabe ist es nunmehr, das Verhältnis $\frac{U}{E}$ in verschiedenen Spektralbezirken zu messen Versuche in dieser Richtung sind begonnen, jedoch noch nicht abgeschlossen. Die Schwierigkeit liegt in der Beschaffung einer Lichtquelle von hoher Flachenhelligkeit die bei spektraler Zerlegung schmale Bezirke hinreichender Intensität liefert und die lange Zeit konstant brennt

Immerhin lassen die bisher vorliegenden Versuche erkennen daß in den Spektralbezirken, in denen die Chromatophorenfarbstoffe am starksten absorbieren, im Blau und im oben erwahnten Bezirk des Rot E micht großer, wahrscheinlich aber etwas kleiner ist als im Gelb und Gelbrot $\stackrel{U}{\widehat{E}}$ wurde dann in der Nahe des Gelb ein flaches Maximum zeigen, ahnlich wie die Intensität der Sonnenstrahlung auf der Eidoberflache2.

IX.

Bei der Betrachtung der Tabelle fallt auf daß dei Quotient Schwankungen unterworfen ist die außerhalb der Fehlergrenzen liegen Viel großer waren die Schwankungen im Gesamtverlauf der etwa 2000 Versuche, indem wir anfangs wenig mehr als 20% fanden. Der Energieumsatz ist also in hohem Maße veranderlich mit dem Zustand der Zelle und eerhebt sich die Frage, ob wir die Bedingungen angeben konnen unter denen der eine oder andere dieser verschiedenartigen Zustande entsteht.

¹ WARBURG, E Quantentheoretische Grundlagen der Photochemie. Zeitschr. f. Elektrochemie 26, 54, 1920.

² Zusatz beim Neudruck Dieser Absatz ist unrichtig Vergleiche die folgende Arbeit

Die Bedingung, auf die es hier in erster Linie ankommt, ist eine einfache Züchten wir bei hohen Lichtstarken — etwa in 7 cm Entfernung von einer 75 Wattlampe — so entstehen Zellen, die nur einen geringen Bruchteil der absorbierten Strahlungsenergie in chemische Energie verwandeln können Züchten wir bei niedriger Lichtstarke — etwa in 30 cm Entfernung von einer 75 Wattlampe — so entstehen Zellen, die einen großen Bruchteil der absorbierten Strahlungsenergie in chemische Energie verwandeln können Man wird in diesem Verhalten eine zweckmaßige Anpassung an außere Verhaltnisse sehen, da offenbar das Interesse der Zelle an der Ausnutzung der eingestrahlten Energie um so großer ist. Je weniger Energie ihr in der Zeiteinheit zugeführt wird.

Laßt man hellgezuchtete Zellen bei niedriger Lichtstarke weiterwachsen so andert sich ihre chemische Zusammensetzung im Lauf weniger Tage, ihre Substanz wird prozentisch reicher an Chlorophyll Aus "Lichtpflanzen" sind "Schattenpflanzen" geworden, die als feiner schwarzer Sand den Boden der Kulturgefaße bedecken Dies ist der Zustand, in dem die absorbierte Strahlung am besten ausgenutzt werden kann Dauernd bei niedriger Lichtstarke gezüchtet, degenerieren die Zellen, sie verkleben und wachsen merklich langsamer Man darf deshalb die bei niedriger Lichtstarke gewachsenen Zellen nicht zur Nachzucht benutzen, sondern man halt am besten eine Stammkultur bei hellem Tageslicht, laßt von hier aus abgezweigte Kulturen etwa acht Tage bei schwacher Beleuchtung wachsen und mißt dann den Energieumsatz Tut man das, so wird man immer Material haben, das den großeren Teil der absorbierten Strahlungsenergie in chemische Energie verwandeln kann.

X.

Konnen wir uns durch Variation der Kulturbedingungen Organismen verschaffen, die absorbierte Energie in verschiedenem Maße ausnutzen, so ist es andererseits auch moglich den Energieumsatz eines gegebenen Organismus direkt zu beeinflussen. Wie bisher, so haben wir im folgenden nur den Energieumsatz bei niedrigen Bestrahlungsintensitäten im Auge, sehen also von den besonderen Faktoren, die den Energieumsatz bei hohen Intensitäten bestimmen, vollig ab.

Bringen wir gewisse chemisch indifferente Stoffe in das Chromatophor hinein, so sinkt die Ausbeute an chemischer Energie, um so mehr, je ausgesprochener diese Stoffe die Eigenschaft haben, an Grenzflachen adsorbiert zu werden¹. Entfernen wir sie wieder aus dem Chromatophor, so wird der Energieumsatz alsbald wieder normal

¹ Warburg, O.: Biochem Zeitschr 103, 188 1920; Zeitschr f Elektrochemie 28, 70, 1922.

Derartige und andere Versuche, auf die wir hier nicht eingehen. führen zu der Auffassung, daß wir es mit einem Vorgang an Grenzflachen zu tun haben. Wir wollen diese Auffassung folgendermaßen prazisieren. Die in Wasser unloslichen Chromatophorenfarbstoffe sind mit dem farblosen Gerust des Chromatophors zu einem festen Adsorbens verbunden. An der Grenze dieses gefarbten Adsorbens gegen den farblosen wassrigen Inhalt des Chromatophors ist die Kohlensaure — in einer noch nicht naher bekannten Form¹ — adsorbiert. Hier in der Grenzschicht, wird die von den Farbstoffen aufgenommene Energie auf das Kohlensauremolekul übertragen. Es ist damit zunachst die Tatsache erklart, daß gelöste oder kolloidal verteilte Chromatophorenfarbstoffe nicht imstande sind, bei Bestrahlung Kohlensaure zu spalten. Der Versuch, mit Hilfe vom Chromatophor abgeloster Farbstoffe Kohlensaure zu reduzieren, verlief, so oft er unternommen wurde, negativ.

Betrachten wir die Vorgange, die sich in der genannten Grenzschicht abspielen, etwas naher, so ergibt zunachst die Anwendung der Quantentheorie, wieviel Energie von einem Farbstoffmolekul bei der Absorption aufgenommen wird. Bei Bestrahlung mit Natriumlicht, dessen Wellenlange etwa dem Schwerpunkt der von uns angewandten Strahlung entsprechen durfte, ist der fragliche Energiebetrag etwa 49000 cal (wobei wir der Ubersichtlichkeit wegen hr mit der Avogadroschen Zahl multiplizieren). Dies also ist die Energie, die ein Mol Chlorophyll bei der Absorption von Natriumlicht aufnimmt

Um ein Mol Kohlensaure nach der Assimilationsgleichung zu reduzieren, ist eine Energiezuführ von 112300 cal erforderlich, woraus folgt, daß ein Kohlensauremolekul mit mindestens 3 Farbstoffmolekulen in Wechselwirkung treten muß. Wie man sich den Vorgang der Energieübertragung im einzelnen auch denken mag jedenfalls verlauft er unter geeigneten Bedingungen so, daß der großere Teil der absorbierten Strahlungsenergie von dem Kohlensauremolekul aufgenommen und in ihm zur Leistung chemischer Arbeit benutzt wird. Insbesondere ist hierfur Zwischenreaktionen von erheblicher Warmetonung kein Raum

Willstaetter² hat die Vermutung ausgesprochen daß bei der Kohlensaureassimilation aus Kohlensaure oder einem Kohlensaurederivat zunachst Ameisensaureperoxyd entstehe

 $^{^1}$ In einem langsam verlaufenden chemischen Dunkelvorgang, der sogenannten Blackmannschen Reaktion, wird die Kohlensaure, nachdem sie in die Zelle hineindiffundiert ist, zunachst verandert, und zwar offenbar so, daß aus CO, oder $\rm H_1CO_3$ ein stärker adsorbierbarer Stoff entsteht. Die Blackmansche Reaktion bestimmt den Umsatz in chemische Energie bei hohen Bestrahlungsintensitäten, d. h. unter Bedingungen, von denen in dieser Untersuchung nicht die Rede ist.

 $^{^2}$ WILLSTAETTER u
 Stoll. Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure, Berlin 1918. S
 416

$$\begin{array}{ccc} HO & C=0 \rightarrow \begin{array}{c} HO & C & O \end{array}$$

(Kohlensaure) (Ameisensaureperoxyd).

Die Abspaltung des Peroxydsauerstoffs wurde Formaldehyd, die Kondensation des Formaldehyds wurde Traubenzucker liefern, beides freiwillig verlaufende mit geringer Warmetonung verbundene Reaktionen. Die chemische Arbeit wird bei dem ersten Vorgang geleistet, bei dem innerhalb des Kohlensauremolekuls eine Umlagerung von Atombindungen erfolgt. Dies ist ein von Kohlensaure zum Traubenzucker führender Weg, auf dem — so wie wir es verlangen — Zwischenreaktionen von erheblicher Warmetonung nicht vorkommen.

XI.

Die bei der Absorption aufgenommene Energie steht einem Molekul nur für kurze Zeit in freiverwandelbarer Form zur Verfügung Diese Zeit, die sogenannte "Lebensdauer" des energiereichen Molekuls, schatzt man im allgemeinen auf 10^{-8} Sekunden Trifft ein Chlorophyllmolekul innerhalb dieser kurzen Zeit nicht auf ein Kohlensauremolekul, so ist die absorbierte Strahlungsenergie für die chemische Arbeitsleistung verloren¹

Soll also die absorbierte Energie moglichst vollstandig ausgenutzt werden, so darf kein Teil der Oberflache langer als 10⁻⁸ Sekunden mit einem anderen Stoff, als mit Kohlensaure bedeckt sein, eine Bedingung, die niemals erfullt sein kann, weil die Zelle neben Kohlensaure andere adsorbierbare Stoffe, zum mindesten Traubenzucker, in geloster Form enthalt. Diese Stoffe werden Kohlensaure von der Oberflache verdrangen. Sie werden zwar in kinetischem Austausch mit der Kohlensaure ihre Platze an der Oberflache wechseln jedoch zeitweise bestimmte Oberflachenbezirke blockieren und hier den Umsatz in chemische Energie verhindern

Die Theorie erklart in einfacher Weise eine Reihe von Tatsachen daß eine Zelle die schwach belichtet wurde — also wenig Zucker enthalt — die Energie vollstandiger ausnutzt, als eine stark vorbelichtete Zelle. daß chemisch indifferente Stoffe, die an Grenzflachen gehen, den Umsatz in chemische Energie verhindern, daß die schwach adsorbierbare Blausaure, die andere Vorgange in dem Chromatophor hemmt, ohne Einfluß auf den Energieumsatz ist Die Theorie erklart allgemein,

 $^{^1}$ Zusatz beim Neudruck: Das Hineinbringen der Lebensdauer der aktivierten Moleküle ist hier überflüssig. Es genugt zu wissen, daß die Energieubertragung ein Vorgang an Oberflächen ist.

warum der Energieumsatz bei der Kohlensaureassimilation keine konstante Große ist, sondern veranderlich mit dem Zustand der Zelle.

Spezieller Teil.

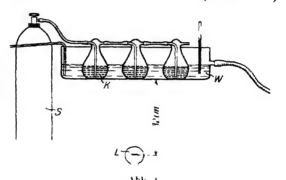
Zu den Abschnitten II und IX.

Zuchtung der Chlorella Stammlosungen zur Herstellung der Kulturflüssig keit.

I	MgSO ₄ 7 H ₂ (O 50 g:	1000	ccm	aus	Glas	destill	Wassers	(0.2	mola	r)
\mathbf{II}	KNO ₃	25 g:	1000	••			_		(0.25		Υ΄.
III	$\mathrm{KH_{2}PO_{4}}$	25 g:	1000				•		(0.18		
IV.	$FeSO_47H_2O$	2.8 g:	1000	, -	,						•
	20001.1120	∪ g.	1000			-	-		(0.01)	_	

100 ccm | I. 100 ccm II. 100 ccm III und 1 ccm IV wurden mit Leitungswasser auf 1000 ccm aufgefullt Das Leitungswasser war in bezug auf Ca 2,4 10⁻³ molar, in bezug auf Fe 1 10-6 molar Die Kulturflussigkeit war somit in bezug auf

MgSO. 0.02 molar KNO. 0.025 molar KH.PO. 0.018 molar Ca 0.0024 molar FeSO. 0.00001 molar



S = Stahlflasche mit 4° "Kohlensaure" in Luit <math>W = WasserK = Kulturkolben (300 ccm Rauminhalt L=1 2 Watt Metalltadenlampe von 75 Watt Stromverbrauch.

Die Anordnung der Kultur ist aus Abb 4 ersichtlich Gaszuleitungsund Ableitungsrohre sind in die Kolben eingeschmolzen. Schliffe sind vermieden um die Nahrlosung vor Verumeinigung mit Dichtungsfett zu schutzen

Die Einsaat pro Kolben betragt 0.05 ccm Zellen (= 10 mg Trockensubstanz) in 250 ccm Kulturflussigkeit. Nach Vermehrung auf das vierbis funffache werden die Algen auf der Zentrifuge mehrfach mit frischer Nahrlosung gewaschen, in einem graduierten Zentrifugierrohichen gemessen und dann in die Kolben eingesaet. Die zur Nachzucht bestimmten Zellen halt man bei naturlichem Licht an einem Nordfenster Die zum Versuch bestimmten Zellen werden im Dunkelzimmer wie in Abb 4 veranschaulicht, eine Woche lang bestrahlt und vermehren sich dabei auf etwa das Vierfache

Trotz der Ruhrung durch die Gasdurchleitung setzen sich die Algen am Boden der Kolben langsam ab Es genugt, sie im Lauf von 24 Stunden einmal aufzuwirbeln. Fortgesetzte mechanische Schuttelung der Kolben hat nach unsern Erfahrungen keine Vorteile Die Zellen sollen sich bei leichtem Schutteln der Kolben sofort wieder fein verteilen. Kleben sie am Boden der Kolben oder aneinander, so ist die Kultur auszuscheiden.

Absorptionss pektrum der Chlorella Bekanntlich zeigt in der Zelle gebundenes Chlorophyll ein etwas anderes Absorptionsspektrum als gelostes Chlorophyll Betrachtet man das Absorptionsspektrum einer Algensuspension so erscheint die rote Chlorophyllbande weniger scharf und um etwa 30 uu nach dem langwelligen Ende des Spektrums verschoben.

Zu den Abschnitten III und IV.

Die Menge des von der Alge in einer bestimmten Zeit aufgenommenen oder abgegebenen Sauerstoffs (in cem von 0°. 760 mm Hg) sei ι_{O_2} , die Menge der von der Alge gleichzeitig aufgenommenen oder abgegebenen Kohlensaure sei x_{CO_2} , Gasaufnahme werde negativ, Gasabgabe werde positiv gerechnet. Wir bilden die Quotienten

$$-\frac{x_{\mathrm{O_2}}}{+x_{\mathrm{CO_2}}}$$
 (respiratorischer Quotient) und $+\frac{x_{\mathrm{O_2}}}{-x_{\mathrm{CO_2}}}$ (assimilatorischer Quotient).

Zur Bestimmung der Quotienten diente ein beiderseitig mit Schwanzhahnen versehener flacher Rezipient (R in Abb 6). dessen etwa 12 ccm fassender Rauminhalt mit 5 ccm Zellsuspension gefullt wurde Bei geoffneten Hahnen in einen Wasserthermostaten von 10° versenkt, wurde eine Gasmischung bekannter Zusammensetzung durchgeleitet, bis sich die Flussigkeit mit dieser ins Gleichgewicht gesetzt hatte; dann wurden die Hahne geschlossen und der bei Schluß der Hahne herrschende Atmospharendruck notiert Der Rezipient wurde im Thermostaten bei 10° eine passende Zeit — verdunkelt oder bestrahlt — geschuttelt (Abb 5) und dann durch Schliff mit dem Meßrohr eines HALDANEschen Analysenapparates verbunden In dieses wurde der großte Teil der ım Gasraum enthaltenen Gase so übergefuhrt, daß eine Entgasung der Zellsuspension vermieden wurde Dies geschah nach Abb 6, indem in den vertikal gestellten Rezipienten von unten her 10 proz Kochsalzlosung langsam einfloß Der Prozentgehalt an Sauerstoff und Kohlensaure wurde dann in bekannter Weise ermittelt.

Zur Berechnung von x_{0_2} und x_{CO_2} bezeichnen wir mit

- P den Gesamtdruck im Rezipienten bei Beginn des Versuchs in mm Hg,
- P' den Gesamtdruck im Rezipienten bei Beendigung des Versuchs im mm Hg.

T die Thermostatentemperatur in absoluter Zahlung.

p den Sattigungsdruck des Wasserdampfes bei T Grad in mm Hg,

 α_{O_2} den Absorptionskoeffizienten des Sauerstoffs in der Suspensionsflussigkeit bei T Grad.

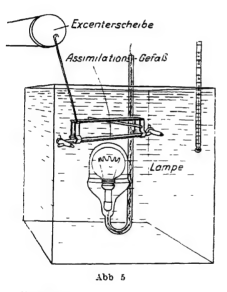
α_{CO2} den Absorptionskoeffizienten der Kohlensaure in der Suspensionsflussigkeit bei T Grad,

 v_{F} das Volumen der eingefüllten Zellsuspension in cem,

 v_{G} das Volumen des Gasraumes in ccm.

 $b_{\rm O_2}b_{\rm CO_2}b_{\rm N_2}$ den Prozentgehalt der Gasmischung an $\rm O_2$. $\rm CO_2$ und $\rm N_2$ vor dem Versuch,

 $b_{\rm O_2}{'b_{\rm CO_2}}{'b_{\rm N_2}}{'}$ den Prozentgehalt der Gasmischung an $\rm O_2$. CO $_2$ und $\rm N_2$ nach dem Versuch.



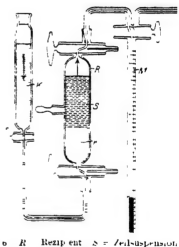


Abb o R Rezip ent S = Jerbsispension $K = 10 r_s$ ige Kochsalzbisung M = Messrohr des Halbinsschen Analysenapparates

Dann 1st

$$x_{0_2} = \left(v_G \frac{273}{T} + v_F v_{0_2}\right) \left(\frac{P' - p \ b'_{0_2}}{760 \ 100} - \frac{P - p \ b_{0_2}}{760 \ 100}\right)$$

$$x_{\text{CO}_2} = \left(v_0 \frac{273}{T} + v_F a_{\text{CO}_2}\right) \left(\frac{P' - p b'_{\text{CO}_2}}{760} - \frac{P - p b_{\text{CO}_2}}{760 100}\right)$$
(2)

Der Gesamtdruck P' nach dem Versuch laßt sich aus dem Resultat der Gasanalyse in einfacher Weise berechnen. Da Stickstoff von der Alge weder gebunden noch entwickelt wird, bleibt der Partialdruck des Stickstoffs wahrend des Versuchs konstant. Ergibt die Analyse

gleichwohl eine Anderung des Prozentgehalts an Stickstoff, so muß sich der Gesamtdruck geandert haben und es gilt

$$(P-p)\frac{b_{N_2}}{100} = (P'-p)\frac{b'_{N_2}}{100},$$

$$P'-p = (P-p)\frac{b_{N_2}}{b'_{N_2}}$$
(3)

Aus (3), (2) und (1)

$$x_{\rm O_2} = \left[v_{\rm G} \frac{273}{T} - v_{\rm F} \alpha_{\rm O_2} \right] \frac{P - p}{760 \ 100} \left(\frac{b_{\rm N_2}}{b_{\rm N_2}'} b_{\rm O_2}' - b_{\rm O_2} \right) \tag{4}$$

$$x_{\text{CO}_2} = \left[v_{\text{G}} \frac{273}{T} - v_{\text{F}} a_{\text{CO}_2} \right] \frac{P - p}{760 \cdot 100} \left(\frac{b_{\text{N}_2}}{b_{\text{N}_2}'} b_{\text{CO}_2}' - b_{\text{CO}_2} \right)$$
 (5)

Die eckig eingeklammerten Ausdrucke sind für verschiedene Versuche konstant, wenn man mit denselben Gas- und Flussigkeitsraumen und bei derselben Temperatur arbeitet (in den Protokollen als "Gefaßkonstanten" mit Ko_2 und Kco_2 bezeichnet).

Das Meßrohr des Analysenapparates war in $^1/_{50}$ ccm geteilt, der Ablesungsfehler war etwa $^1/_{100}$ ccm Die Änderungen im Sauerstoffoder Kohlensauregehalt der eingefuhrten Gasproben betrugen einige 1 10 ccm. so daß die Quotienten auf etwa 5% genau bestimmt werden konnten

Beispiele.

Respiratorischer Quotient. Dichte der Zellsuspension $0.2~\mathrm{cem}~(=40~\mathrm{mg})$ Zellen auf 5 ccm

$$v_{\rm F} = 5$$
; $v_{\rm G} = 6.1$; $K_{\rm O_2} = 6.09$; $K_{\rm CO_3} = 11.9$

Barometerstand bei Schluß der Hahne 758 mm Hg Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 3,72°, CO_2 , 20,36°, O_2 , 75,92°, N_2 Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 5stundigem Schutteln bei 10° dunkel 8.60° , CO_2 , 12.28° , O_2 , 79.12° , N_2

$$v_{\text{O}_2} = -0.515 \text{ cem};$$
 $v_{\text{CO}_2} = -0.532 \text{ ccm};$ $\frac{-x_{\text{O}_2}}{-x_{\text{CO}_2}} = 0.97$

Assimilatorischer Quotient Dichte der Zellsuspension 0,1 ccm (= 20 mg) Zellen auf 5 ccm

$$\epsilon_{\rm F} = 5$$
; $r_{\rm G} = 6.1$; $K_{\rm O_2} = 6.09$; $K_{\rm CO_2} = 11.9$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch $6.86\,^{\circ}$ o CO₂. $19.6\,^{\circ}$ o O₂, $73.54\,^{\circ}$ o N₂. Barometerstand bei Schluß der Hähne 763 mm Hg Pro-

zentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 1^{1} 2-stundigem Schutteln bei 100 und Behehtung durch eine 25 Watt Metallfadenlampe in 8 cm Entfernung: 3,125° CO2, 26,37° O2, 70,5° X2.

$$a_{O_2} = \pm 0.475 \text{ ccm}, \quad a_{CO_2} = -0.425 \text{ ccm}; \quad \frac{\pm r_{O_2}}{-a_{CO_2}} = 1.12$$

Assimilatorischer Quotient. Dichte der Zellsuspension : 0,1 ccm (= 20 mg) Zellen auf 5 ccm

$$v_{\rm F} = 5$$
; $v_{\rm G} = 6.1$; $K_{\rm O_2} = 6.09$; $K_{\rm CO_2} = 11.9$

Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch: 6,86% CO2, 19,6% O2, 73,54% N2. Barometerstand bei Schluß der Hähne: 758 mm Hg. Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 2stundigem Schutteln bei 10° und Belichtung wie im vorhergehenden Versuch 0,32° CO2, 31,19° O2, 68,49° No.

$$\iota_{O_2} = -0.847 \text{ cem}, \quad \iota_{CO_2} = -0.778 \text{ cem}; \quad \frac{-x_{O_2}}{-\iota_{CO_2}} = 1.09$$

Assimilatorischer Quotient. Dichte der Zellsuspension: 0.1 ccm (= 20 mg) Zellen auf 5 ccm.

$$v_{\rm F} = 5$$
; $v_{\rm G} = 6.1$; $K_{\rm O_2} = 6.09$; $K_{\rm CO_3} = 11.9$.

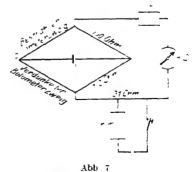
Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung vor dem Versuch 6.86% CO2, 19,6% O2, 73,54% N2 Barometerstand bei Schluß der Hahne 755 mm Hg Prozentische Zusammensetzung der Gasmischung nach 11 2-stundigem Schutteln bei 100 und Belichtung wie im vorhergehenden Versuch 3,20% CO, 26,11% O2. 70.69 % No.

$$i_{O_2} = -0.452 \text{ com};$$
 $i_{CO_2} = -0.412 \text{ ccm};$ $\frac{-i_{O_2}}{-i_{CO_2}} = 1.1$

Zu Abschnitt V

Das zur Strahlungsmessung benutzte Bolometer bestand aus zwei Rahmenpaaren Jeder Rahmen enthielt zehn mit Platinschwarz bedeckte Platinstreifen von 34 mm Lange und etwa 18 mm Breite und besaß einen Widerstand von etwa 20 Ohm Je zwei hintereinander geschaltete Rahmen bildeten einen Zweig der Wheatstoneschen Brucke Die Schaltung der Brucke, des Galvanometers und des Kompensationskreises ergibt sich aus Abb 7.

Jedes Rahmenpaar war so montiert, daß die Zwischenraume des einen Gitters durch die Streifen des andern Gitters uberdeckt wurden, wodurch



R =Widerstand, durch den die Empindlichkeit des Galvanometers varnert werden kann G =Galvanometer K =Kompensationswiderstand

eine Flache von etwa 1000 qmm entstand. Mit Hilfe einer Reihe verschieden großer Blenden wurde die "nutzbare" Bolometerfläche nach E. WARBURG¹ ermittelt, ein in der Mitte der Flache liegender Bezirk von etwa 300 qmm.

Die Rahmenpaare befanden sich in einem mit Fenster versehenen Kasten, dessen Wande — von innen nach außen — aus starkwandigem Kupfer, mehrfachen Lagen Asbestpappe und aus Holz bestanden Das Fenster war verschließbar durch eine Quarzscheibe, die nur zur Eichung herausgenommen wurde

Eichung des Bolometers. Die nach Gerlach² aufgestellte Hefnerlampe war 1 m von der Bolometerblende (275 qmm) entfernt Temperatur des Raumes 15°. Spannung des Bruckenakkumulators 2.00 Volt Spannung des Kompensationsakkumulators 2,01 Volt Galvanometerausschlag etwa 33 Skalenteile. Um das Galvanometer auf die Nullstellung zuruckzubringen, mußten in den Kompensationskreis 11400 Ohm gelegt werden.

Setzt man nach Geblach³ die Energie, die pro Sekunde durch 1 qcm der Blendenoffnung geht, gleich 22,6 10^{-6} cal, so ist die Intensitat J. bei der ω Ohm zur Kompensation des Galvanometerausschlags erforderlich sind,

$$J = \frac{11400}{\omega} 22,6 \ 10^{-6} \ \text{cal/sek/qcm}, \tag{1}$$

falls Blendenoffnung. Zimmertemperatur und Spannung der Akkumulatoren dieselben sind wie bei der Eichung.

Fur die Zimmertemperatur
4 t, die Spannung des Bruckenakkumulator
s V_B und die Spannung des Kompensationsakkumulator
s V_{K} ist

$$J = \frac{11400}{\omega \left(1 + 0.01 \cdot \frac{15 - t}{3}\right)} \cdot 22.6 \cdot 10^{-6} \frac{V_R}{2.01} \quad 2.00$$
 (2)

Korrektion. War das Bolometer geeicht, so wurde das Fenster mit der Quarzplatte verschlossen und der Kasten. wie in Abschnitt III beschrieben, in den Thermostaten eingesetzt. Das Wasser des Thermostaten reichte bis nahe an die Bolometerblende, ohne sie jedoch

¹ Warburg, E Zeitschr. f. Elektrochemie 1921, S. 135

² Gerlach, W. Physik Zeitschr. 14, 577–1903.

³ GERLACH, W. Physik. Zeitschr. 11, 577, 1903.

⁴ Vgl. E WARBURG u. C. MILLER: Über einige Eigenschaften des Bolometers. Verh d. D. Physik. Ges. 18, 245–1916

zu beruhren Wir hatten so dreimal einen Strahlungsverlust durch Reflexion, namlich an der Grenze Wasser-Luft, Luft-Quarz und Quarz-Luft Andererseits tauchte der Assimilationstrog in das Wasser ein und wir hatten zweimal einen Strahlungsverlust durch Reflexion namlich an der Grenze Wasser-Glas und Glas-Wasser

Den reflektierten Bruchteila der Strahlung setzen wir nach Fresnels Formel für senkrechte Incidenz

$$=\left(\frac{n-1}{n+1}\right)^2$$
 (n das Brechungsverhältnis).

Wir finden so

fur den Uh	erg	ang	u
Wasser-Luft			0.02
Luft-Quarz .			0,047
Quarz-Luft			0.044
Wasser-Glas			0.0055
Glas-Wasser			0.005

Mit Hilfe dieser Zahlen war die nach Formel (2) berechnete Intensität J zu korrigieren und es ergab sich die gesuchte Intensität, die pro Sekunde und qem in die Zellsuspension eintretende Energie

$$J_{\text{korr}} = 1.1 J$$

Die Strahlungsquelle war auf einer eisernen Schiene verschiebbar wie auf einer Photometerbank. Durch Verschieben der Lampe auf der Schiene wurden die Intensitaten der Bestrahlung varnert.

Die Schiene und die Stellung der Lampe zur Schiene wurden so fixiert, daß die Intensität der Strählung in der ganzen Flache des Assimilationstroges gleich war. Die bestrählte Flache des Assimilationstroges war 1400 qmm, die Bolometerblende 275 qmm. Durch Verschieben des Bolometers konnte die Intensität an verschiedenen Stellen der 1400 qmm gemessen werden. Unter Kontrolle mittels des Bolometers ließ sich die Lampe leicht so einstellen daß die Intensität der Strählung an verschiedenen Stellen der 1400 qmm um weniger als 1% differierte.

Blende des Assimilationstroges. Um Strahlungsverluste durch Zerstreuung nach den Seiten zu vermeiden war am Boden des Assimilationstroges eine ringformige Blende befestigt, die einen 65 mm breiten Ring vom Rande her abblendete. Die bestrahlte Flache war also kleiner als der Boden des Assimilationstroges

Die Absorptionstroge befanden sich in einem großen mit Wasser gefüllten Trog, dessen Temperatur innerhalb eines Grades konstant Warburg, Substanz.

gehalten wurde. Dies war notwendig, weil sich die Absorptionskoeffizienten unserei Flussigkeiten mit der Temperatur erheblich anderten

Interpolation tur die Intensitat Null. Wir bezeichnen mit

I die Intensität der Strahlung an der Eintrittsstelle in den Assimilationstrog,

d die Hohe der Zellsuspension in dem Assimilationstrog,

F die bestrahlte Flache des Assimilationstroges.

E die pro Sekunde in dem ganzen Trog absorbierte Strahlungsenergie.

U die pro Sekunde in dem ganzen Trog geleistete chemische Arbeit

Dann 1-t in der Entfernung \imath vom Boden des Assimilationstroges die Intensitat der Strahlung

$$i = I\varphi(x)$$

und die zwischen i und i+dx pro Sekunde absorbierte Energie

$$dE = FI\varphi'(x) dx$$

oder die in dem ganzen Trog pro Sekunde absorbierte Energie

$$E = FI \int_{0}^{d} \varphi'(x) \, dx$$

Fur große Weite von d das heißt fur vollstandige Absorption, wird das bestimmte Integral

$$\int_{0}^{d} \varphi'(x) \, dx = 1 \quad \text{und} \quad E = FI$$

Nach Abb. 1 ist U im allgemeinen nicht proportional E sondern im komplizierterer Weise von E abhangig. Entwickeln wir die unbekannte Funktion $U=\Psi(E)$ in eine Potenzreihe die wir mit dem quadratischen Glied abbrechen, so konnen wir schreiben.

$$U = a + bE + cE^2, \tag{1}$$

worm a,b und c Konstanten bedeuten. Fin E=0 ist U=0 folglich a=0, b und c werden mit Hilfe von zwei Messungen bei zwei verschiedenen Intensitaten ermittelt. Insbesondere findet man die Konstante

$$b = \frac{U_2 E_1^2 - U_1 E_2^2}{E_2 E_1^2 - E_1 E_2^2}$$
 (2)

Differenzieren wir Gleichung (1) nach E, so erhalten wir

$$\frac{dU}{d\bar{E}} = b - 2cE$$

und fur E=0

$$\lim_{E=0} \frac{dU}{d\hat{E}} = b$$

Die nach Gleichung (2) berechnete Konstante b ist also der gesuchte Grenzwert, der Energieumsatz unter der Bedingung daß U proportional E, das heißt, daß in jeder Elementarschicht der Zellsuspension dU proportional dE ist

In der graphischen Darstellung (Abb 1) der Funktion $U = \Psi$ (E) bedeutet die Konstante b den Tangens des Winkels unter dem die Kurve Ψ (E) aus dem Koordinatenanfangspunkt aufsteigt

Zu Abschmitt VI

Der Thermostat bestand aus (unbelegten) Spiegelglasscheiben, die wie die Wande einer Absorptionskuvette wasserdicht verbunden waren Er wurde mit Wasser gefüllt und durch Kuhlwasser das ihn durchtloß auf 100 gehalten - Das Kuhlwasser zweigten wir von einem breiten schnell durchflossenen Rohr mittels eines Rossignolventils — wie man es zur Regulierung von Gasstromen benutzt — ab und konnten so die Tem peratur leicht auf emige 1 160 Grade konstant halten. Zur Ruhrung diente ein schnellrotierender Glasflugel

Die Temperatur von 100 wurde gewählt, weil die Atmung bei 100 nur halb so groß war wie bei 200 der Temperatur bei der die Zellen gezuchtet waren. Es kam hinzu, daß wir bei 100 die Ausbeute, hoher fanden als bei 200. Dies berühte iedoch micht -- wie wir früher gleich ten! - auf einer B einflussung des Energieumsatzes diarch eine Lein peratur sondern darauf daß die Atmung nach der Beliebeng ner 20^{a} schneller absank als ber 10^{a} und so der in Abschnett IV besprochene Fehler bei 20% großer war als bei 10%

Die Manometerkapillare batte einen Queischnit von 0.178 grone Jeder Schenkel war etwo 350 mm lang und über eine Strecke vor 300 mm in min geteilt. Hinter der Kapillare befand sich ein Spiegel

Als Speriflussigkeit benutzten wir Isokapionsaure (Isobutylessig saure). Vor andern Spariflussigkeiten hat sie den Vorzug daß sie -obwohl relativ leicht beweglich - bei Zimmertemperatur einen ver-

¹ Warburg, O Theorie der Kohlensaurgassimilation Die Natiewissenschatten, 1921. Heft 18

schwindend kleinen Dampfdruck besitzt, daß sie ferner Fett lost und so die Wande der Kapillare selbst reinigt. Ihr spezifisches Gewicht fanden wir bei $15^{\,0}=0.926$, woraus sich der "Normaldruck in Kapron-

saure" =
$$\frac{760 \cdot 13.6}{0,926}$$
 = 11160 mm berechnet.

Da die Steighohe der Kapronsaure in einer Kapillare von dem genannten Querschnitt etwa 24 mm betragt, so durften nur gut kalibrische Kapillaren fur das Manometer verwendet werden Beim Verschieben eines kleinen Quecksilberfadens in unserer Kapillare fanden wir die großte Differenz des Durchmessers gleich 0,5 %, eine Differenz, die auf Steighohen umgerechnet 0,12 mm Kapronsaure bedeutet.

Die Troge, die mit dem Manometer verbunden wurden, unterscheiden wir als "Versuchstrog" — in den die Zellsuspension eingefullt wurde — und als "Kontrolltrog" — in den die Salzlosung eingefullt wurde (Abb 3) Die Boden der Troge hatten einen Durchmesser von etwa 55 mm, der Rauminhalt der Troge war etwa 56 ccm. Ihre Form ist aus Abb 3 ersichtlich. Mit Hilfe von Glasperlen wurde der Rauminhalt des Kontrolltroges dem des Versuchstroges bis auf 1 , 10 ccm gleichgemacht.

Die Troge waren aus einem Stuck geblasen, wobei besonders auf fehlerfreie Beschaffenheit der Boden geachtet wurde. Sprengte man die geblasenen Boden ab und ließ an ihre Stelle planparallele Boden aufbrennen, so wurden keine besseren Ausbeuten erhalten. Es ist daraus zu schließen daß beim Durchgang der Strahlung durch einen gutgeblasenen Boden keine nennenswerte Verluste entstehen

Die Fullung der Troge. Die Troge wurden zu etwa 2 , mit Flussigkeit gefullt und zwar der Kontrolltrog mit einer Salzlosung, die in bezug auf

$MgSO_4$	0 02	molar
KNO ₃ .	0.025	
$\mathrm{KH_{2}PO_{4}}$	0,018	
$FeSO_4$	00000	5

war der Versuchstrog mit derselben Salzlosung in der 04 ccm Zellen (= 200 mg Trocken-substanz) suspendiert waren. Diese Zellmenge genugte zur vollstandigen Absorption der Strahlung nicht nur bei ruhendem Trog, sondern im jeder durch die Schuttelbewegung hervorgerufenen Lage der Zell-uspension.

Waren die Flussigkeiten eingefullt so wurde zunachst mittels eines kleinen Rohrchens eine Gasmischung von 4 Volumenprozent Kohlensaure in Luft bis zur annahernden Sattigung durchgeleitet. Dann wurden die Troge mit dem Manometer verbunden und die Gasraume der Troge mit der gleichen Gasmischung gefullt, indem das Gas durch den Hahn der Verbindungskapillare (Abb 3) eintrat, durch den Tubus des Troges austrat. So vorbereitet wurde der Apparat in die Schuttelvorrichtung des Thermostaten eingespannt.

Schüttelvorrichtung Die mit 400 Touren pro Minute rotierende Scheibe E (Abb. 2) war mit einem Loch versehen, in das der Zapfen St(Abb. 3) des Manometerbugels eingesetzt wurde Der Mittelpunkt des Loches war 2 mm von der Scheibenachse entfernt Indem die Troge sich schnell ohne große Exkursionen um ihre Ruhelage bewegten, wurden Flussigkeits- und Gasphase gemischt, ohne daß in der Flussigkeit "Trichter" — die einen Verlust an Strahlung verursacht hatten — auftraten

Um das Hochkriechen von Flussigkeit aus den Trogen in die Kapillare zu verhindern, waren die Verbindungshelme innen mit (festem) Paraffin ausgegossen Den Flüssigkeiten — sowohl der Salzlosung als auch der Zellsuspension — war eine Spur flüssigen Paraffins zugesetzt Wir erreichten so, daß Blasen, die beim Schutteln an der Phasengrenze auftraten, bei Unterbrechung des Schuttelns sofort platzten, eine Vorbedingung für genaue Druckmessungen

Durch eine besondere Vorrichtung konnte die Schuttelung schnell unterbrochen und wieder in Gang gesetzt werden. Die Ablesung des Druckes geschah bei stillstehendem Apparat und dauerte 10-15 Sekunden, wahrend deren praktisch kein Ausgleich zwischen Flussigkeitsund Gasphase stattfand Wurde der Apparat zu den Zeiten 0 t1, t2 angehalten, so ergaben die Ablesungen die Atmung oder Assimilation fur die Zeitintervalle $t_1 = 0$ und $t_2 = t_1$ Die Zeitpunkte des Anhaltens also, nicht etwa die mittleren Zeiten der Ablesung bestimmten die Dauer der Versuchsperioden

Nachwirkung Beim Ubergang von Verdunkelung zu Bestrahlung beobachteten wir "Nachwirkungen dh. die Wirkung der Bestrahlung schien erst einige Zeit nach Beginn der Bestrahlung einzusetzen nach Verdunkelung noch einige Zeit fortzudauern Die Erscheinung hat mit der fruher beschriebenen photochemischen Induktion1 - die nur bei sehr hohen Bestrahlungsintensitäten auftritt — nichts zu tun sondern war bedingt durch die Zeit, die der Konzentrationsausgleich zwischen Zellinnerem und umgebender Flussigkeit zwischen Flussigkeit und Gasraum, in Anspruch nahm Unter diesen Umstanden durfte die Wirkung der Bestrahlung nicht direkt nach Unterbrechung der Bestrahlung abgelesen werden, sondern erst nach Ablauf einer gewissen Dunkelzeit.

¹ WARBURG, O · Biochem Zeitschr. 103, 188, 1920

Berechnung. Die Aufgabe, aus der am Manometer auftretenden Niveaudifferenz die in dem Versuchstrog entwickelte Sauerstoffmenge zu berechnen, zerlegen wir in zwei Teile.

- l. Wir berechnen zunachst die Niveaudifferenz h, die auftritt, wenn in den Gasraum des Versuchstroges v_0 cmm irgendeines Gases entwickelt werden. Es sei
 - V das Volumen des Gasraumes sowohl des Kontrolltrogs, als auch des Versuchstrogs — bis zum Meniskus der auf gleichem Niveau stehenden Sperrflussigkeit in cmm,
 - A der Querschnitt der Manometerkapıllare ın qmm,
 - T die (absolute) Versuchstemperatur,
 - Po der Normaldruck in mm Kapronsaure,
 - P der Gesamtdruck in den Trogen bei Beginn des Versuchs (Atmospharendruck bei Schluß der Hahne) in mm Kapronsaure,
 - v₀ die in den Gasraum des Versuchstroges entwickelte, auf Normalverhältnisse reduzierte Gasmenge in cmm,
 - h die der Entwicklung von v_0 cmm Gas entsprechende Niveauanderung in mm Kapronsäure.
 - P_1 der Druck in dem Versuchstrog, in dessen Gasraum v_0 cmm Gas entwickelt worden sind.

Dann haben wir

$$v_0 = \frac{P_1}{P_0} \frac{273}{T} \left(V - A \frac{h}{2} \right) - \frac{P}{P_0} \frac{273}{T} V \tag{1}$$

$$P_{1} = h + P - \frac{V}{V - A \frac{h}{2}}$$
 (2)

Ist das Volumen der Manometerkapıllare klein gegen den Gesamtgasraum, so wird nach Elimination von P_1

$$v_0 = h \left[\frac{273}{T} \frac{V + AP}{P_0} \right] \tag{3}$$

Dies ist die von Barcroft für sein Differentialmanometer gegebene Formel

Schwankungen des Atmospharendrucks P von 750—770 mm Hg andern den in der eckigen Klammer stehenden Ausdruck meht merklich, wenn A klein ist Fur eine gegebene Temperatur und ein gegebenes Volumen V ist dieser Ausdruck also konstant, er soll mit k bezeichnet werden (3) wird dann

$$v_0 = hk \tag{4}$$

k bedeutet hier die (auf Normalverhaltnisse reduzierten) cmm Gas, die der Niveauanderung von 1 mm Kapronsaure entsprechen.

k wird nach Barcroft, sowie Munzer und Neumann1 am einfachsten bestimmt, ındem man eine bekannte Gasmenge v_0 in den Versuchstrog hineindruckt und h notiert k ist dann gleich $\frac{v_0}{\lambda}$.

 $2 v_0$ ist in dem Assımilationsversuch die Differenz der in dem Gasraum entwickelten Sauerstoffmenge und der aus dem Gasraum verschwundenen Kohlensauremenge. Die weitere Aufgabe besteht nun darın, aus der beobachteten Große h und der nach (4) berechneten Große v_0 die in den ganzen Trog — in den Gasraum und in die Flüssigkeit - entwickelte Sauerstoffmenge zu berechnen

Wir setzen

$$v_0 = \beta v_0 - (\beta - 1) v_0, \tag{5}$$

worm βv_0 die in den Gasraum entwickelte Sauerstoffmenge, $(\beta-1)$ v_0 die aus dem Gasraum verschwundene Kohlensauremenge bedeutet

Wir setzen ferner

$$h = \beta h - (\beta - 1) h, \tag{6}$$

worm wir unter βh die Zunahme des Sauerstoffpartialdrucks, ($\beta - 1$) hdie Abnahme des Kohlensaurepartialdrucks verstehen, die einer Entwicklung von v_0 cmm Gas in den Gasraum entsprechen

Sei weiterhin

- x_{0} , die in den ganzen Trog entwickelte Sauerstoffmenge in emm (auf Normalverhaltnisse reduziert),
- rco. die aus dem ganzen Trog verschwundene Kohlensauremenge in cmm (auf Normalverhaltnisse reduziert).
 - a_1 der Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs bei T^0 in der Salz-
 - a2 der Absorptionskoeffizient der Kohlensaure bei To in der Salzlosung,

 v_{F} das Volumen der in den Trog eingefullten Flussigkeit in cmm, so haben wir

$$x_{\mathcal{O}_2} = \beta v_0 + \beta \frac{h}{P_0} v_{\mathcal{F}} \alpha_1 \tag{7}$$

$$x_{\text{CO}_2} = (\beta - 1) v_0 + (\beta - 1) \frac{h}{P_0} v_F a_2$$
 (8)

¹ Biochem. Zeitschr. 81, 319. 1917.

440 U Warburg u. E. Negelein: Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation.

und wenn wir den assimilatorischen Quotient = 1 setzen, als dritte Gleichung

$$x_{\mathcal{O}_2} = x_{\mathcal{C}\mathcal{O}_2} \tag{9}$$

Eliminieren wir aus (7), (8) und (9) β und x_{CO_a} , so wird

$$x_{0_2} = \frac{\left(v_0 + \frac{h v_F \alpha_2}{P_0}\right) \left(v_0 + \frac{h v_F \alpha_1}{P_0}\right)}{h v_F \left(\alpha_2 - \alpha_1\right)}$$
(10)

Setzen wir nach (4) $v_0 = hk$, so wird

$$x_{O_2} = \hbar \left[\frac{\left(k - \frac{v_F \alpha_2}{P_0}\right) \left(k + \frac{v_F \alpha_1}{P_0}\right)}{\frac{v_F (\alpha_2 - \alpha_1)}{P_0}} \right]$$
(11)

Der in der eckigen Klammer stehende Ausdruck ist für gegebene k und r_F konstant. Wir bezeichnen ihn mit K K bedeutet die (auf Normalverhältnisse reduzierten) in den ganzen Trog entwickelten emm Sauerstoff, die der Niveauanderung von 1 mm Kapronsaure entsprechen.

Zahlenbeispiel Wir geben die Abmessungen für ein oft benutztes Differentialmanometer und die Werte für T, α_1 und α_2 , die unseren Versuchsbedingungen entsprechen.

$$|V| = 16440$$
 $|A| = 0.178$
 $|T| = 283$
 $|P|_0 = 11160$
| woraus nach (3) und (4) folgt $|k| = 1.59$

Ferner:

$$v_{\rm F} = 38000$$
 $a_1 = 0.038^{-1}$
 $a_2 = 1.182^{-1}$ woraus nach (11) folgt $K = 2.49$

Korrektionen

l. Nach Gleichung (2) ist die Druckanderung ΔP in dem Versuchstrog, wenn die Niveauanderung der Sperrflussigkeit h mm betragt

Absorptionskoeffizient des Sauerstoffs und der Kohlensäure bei 10°. korr. für die Salzlösung nach Geffken. Zeitschr f. physik Chemie 49, 257. 1904.

Beispiel eines	s Versuchsprotokolls	Beispiel eines Versuchsprotokolls 1 (Bestruhlungszeit in Sek.) F (hestruhlle Pluche) - 14 nem K - 9 03	rublie Pluche) - 14 acm K - 9 93
Zert	11		rates traces - 11 your 11 - vien.
600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt - 6.5 - 4.1 - 6.0 - 3.35.7	300" dunkel — 6,£5 900" dunkel — 18,75 600" hell 300" dunkel — 4,1] 1' 300" dunkel — 5,85 900" dunkel — 17,55 600" hell 300" dunkel — 3,3 [4'	$J = 0.424 10^{-4} \text{cal/Sek/qem}$ $J \cdot F \cdot t - \iota E = 0.356 \text{cal}$ $I'h = +14.66 A'h k = \iota = 32,3 \text{cmm}$ $U = 0.163 \text{cal}$ $U = 0.163 \text{cal}$ $U' = 0.163 \text{cal}$ $U' = 14.26 U' = 0.163 \text{cal}$
600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt 5,0 6,0 6.0 5.1 5.1 5.1 5.1	300" dunkel – 5,05 900" dunkel – 15,15 800" hell 300" dunkel – 6,0 A 300" dunkel 5,1 600" hell 300" dunkel – 15,3	$J = 0.212 10^{-4} \text{cal/Sek/qem}$ $J F \cdot t = E = 0.178 \text{cal}$ $J' F \cdot t = E = 0.178 \text{cal}$ $J' h \cdot t = 9.15 J' h (Mittel) = 9.37 \text{mm}$ $U : 0.105 \text{cal}$ $U : 0.105 \text{cal}$ $J' h \cdot t = 9.6 E 100 59$
600" hell 300" dunkel 300" dunkel 300" dunkel 300" dunkel 300" hell 300" dunkel 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt 5.1 1.1 5.1 6.3 5.1 6.3 1.8	300" dunkel 5,1 900" dunkel 15,3 600" hell 300" dunkel 1,1 1 300" dunkel 5,1 900" dunkel 15,3 600" hell 300" dunkel 15,3 300" dunkel 4,95 900" dunkel 14,85	Differenz $J = 0.424 - 10^{-4} \text{cal/Sok./qcm}$ $I/h = -1 - 14.2$ $J = F \cdot I - B = 0.356 \text{ cal}$ I/h (Mittel) = 14.5 mm Differenz $A'h \cdot k = v \cdot .32.4 \text{ cmm}$ $A'h \cdot - + 15 \cdot 0 - 17 \cdot - 0.163 \text{ cal}$ B' = 100 - 245.7
			11 1/2 11

wahrend wir in Gleichung (6) die beobachtete Niveau
änderung h gleich der Änderung des Gesamtdruckes gesetzt haben

Vertauschen wir in Gleichung (10) h durch ΔP , so wird die Konstante K kleiner und zwar — bei Zugrundelegung der voranstehenden Zahlen — um 1%.

2 Ist der assimilatorische Quotient $\frac{x_{O_3}}{x_{CO_2}}$ nicht = 1, sondern = γ , so haben wir an Stelle Gleichung (9)

$$\frac{x_{O_2}}{x_{CO_2}} = \gamma$$

und erhalten statt Gleichung (11)

$$x_{O_{2}} = h \left[\frac{\left(\gamma k + \gamma \frac{v_{F} \alpha_{2}}{P_{0}} \right) \left(k + \frac{v_{F} \alpha_{1}}{P_{0}} \right)}{k(\gamma - 1) + \gamma \frac{v_{F} \alpha_{2}}{P_{0}} - \frac{v_{F} \alpha_{1}}{P_{0}}} \right]$$
(12)

Nach den Bemerkungen zu Abschnitt III ist $\gamma=1,1$ Berechnet man K—unter Zugrundelegung der voranstehenden Zahlen — mit $\gamma=1,1$ nach Gleichung (12), so wird K=2,39 oder um 4% kleiner, als mit $\gamma=1$.

Beide Korrektionen fallen ins Gewicht und mussen an K angebracht werden.

Zu Abschnitt IX.

Chlorophyllgehalt der Algen. Wir zentrifugierten die Zellen zusammen, ersetzten die umgebende Salzlosung durch mehrmaliges Waschen auf der Zentrifuge durch destilliertes Wasser — was ohne Schadigung der Zellen möglich ist — und verwandten einen Teil der so erhaltenen Suspension zur Bestimmung der Trockensubstanz, den andern Teil extrahierten wir auf der Zentrifuge mit absolutem Methylalkohol, wobei der gesamte Farbstoff in kurzer Zeit in Losung ging, wahrend ein rein weißes Zellsediment zurückblieb.

Zur Bestimmung der in der Lösung vorhandenen Chlorophyllmenge verfuhren wir nach Willstaetter und Stoll, indem wir die gelben Pigmente abtrennten und die Chlorophyllinkaliumlosung im Kolorimeter mit einer Lösung von bekanntem Chlorophyllinkaliumgehalt verglichen. Die Vergleichslosung stellten wir uns aus kristallisiertem Äthylchlorophyllid her, das wir auf Rat von Professor Kolkwitz-Dahlem aus Aegopodium podagraria (Giersch) gewannen. Hierbei

erwies es sich als zweckmäßig, das mit dem Alkohol vermischte Blattmehl (100 g Blattmehl mit 200 ccm 90 proz. Äthylalkohol) mindestens vier Tage bis zur Verarbeitung stehen zu lassen.

Einige Bestimmungen seien hier angeführt:

,, Tageslichtzellen" 164 mg Trockensubstanz enthielten 4,34 mg Chlorophyll oder 2,6 %.

In 10 cm Entfernung von einer 75-Wattlampe gezüchtete Zellen. 111 mg Trockensubstanz enthielten 2.03 mg Chlorophyll oder 1.8%.

"Schattenzellen" (75-Wattlampe, 32 cm). 120,6 mg Trockensubstanz enthielten 4,93 mg Chlorophyll oder 4,08%.

,, Schattenzellen" (75-Wattlampe 32 cm). 186,6 mg Trockensubstanz enthielten 7,40 mg Chlorophyll oder 3,96%.

Nach WILLSTAETTER und STOLL 2 liegt der Chlorophyllgehalt normaler Blätter zwischen 0,6 und 1,2%. Der Chlorophyllgehalt der Algen war also höher als der normaler Blätter.

¹ WILLSTAETTER u. STOLL: Untersuchungen über Chlorophyll, Berlin 1913.

² WILLSTAETTER u. STOLL: Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure, Berlin 1918, S. 3.

Über den Einfluß der Wellenlänge auf den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation.

Von

Otto Warburg und Erwin Negelein.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 11. Juni 1923.)

Mit 4 Abbildungen.

In einer vorhergehenden Mittellung¹ haben wir eine Anordnung beschrieben, nach der der Energieumsatz bei der Kohlensaureassimilation — die pro Kalorie absorbierter Strahlung gewonnene chemische Energie — in einfacher Weise gemessen werden kann. Mit dieser Anordnung sind wir an das in der Überschrift genannte Problem herangegangen und haben den Energieumsatz im Rot, Gelb, Grün und Blau gemessen. Die Spektralgebiete hierbei waren 610—690 $\mu\mu$, 578 $\mu\mu$, 546 $\mu\mu$ und 436 $\mu\mu$

Auch in einigen anderen Spektralgebieten haben wir Assimilationsversuche angestellt, so im Ultrarot zwischen 800 und 900 $\mu\mu$, im sichtbaren Rot zwischen 700 und 780 $\mu\mu$ und im Ultraviolett bei 366 $\mu\mu$ Im Ultrarot haben wir in keinem Fall eine Zersetzung von Kohlensaure beobachtet, gegenteilige Beobachtungen, die vorliegen, sind, wie wir annehmen müssen, unrichtig Im langwelligen Rot und im Ultraviolett wird Kohlensaure zersetzt, doch eignen sich diese Gebiete aus verschiedenen Grunden nicht für quantitative Versuche

Wir behandeln unser Problem in folgenden Abschnitten

- I Die Versuche von Brown und Escombe und von anderen.
- II Die Strahlungsquellen und die Isolierung der vier Spektralbezirke.
- III Die Absorption der Algenfarbstoffe in den vier Spektralbezirken
- IV Die Anordnung der Versuche
- V. Die Zerstreuung und die Absorption in den Assimilationstrog.
- VI Die Berechnung der Ausbeute
- VII Resultate
- VIII Diskussion der Resultate
 - IX. Experimentelle Einzelheiten.

¹ WARBURG, O. u. E. NEGELEIN · Zeitschr. f. physik. Chemie 102, 235, 1922.

I. Die Versuche von Brown und Escombe und von anderen.

So viele wertvolle Arbeiten auch über die Photochemie der Kohlensaureassimilation existieren, so findet sich unter ihnen doch keine, aus der der Energieumsatz berechnet werden kann. Dies gilt auch von den ausgezeichneten und berühmten Untersuchungen von Brown und Escombe¹, die Blatter mit Sonnenlicht von gemessener Intensität bestrählten und die zersetzten Kohlensauremengen bestimmten. Hierbei gewannen sie etwa 4% der auffallenden Strählungsenergie als chemische Energie

Doch kann aus den Versuchen von Brown und Escombe die absorbierte Strahlungsenergie nicht berechnet weiden Bringt man namlich, wie Brown und Escombe es taten, zwischen Strahlungsquelle und Meßinstrument ein Blatt so laßt sich aus der Schwachung des Lichts die Absorption des Lichts nicht berechnen² Denn das Licht wird bei seinem Durchgang durch das Blatt zerstreut und das aus dem Blatt austretende Licht fallt großtenteils nicht in das Meßinstrument

Liegt nun auch von alteren Versuchen nichts vor was über die absolute Große des Energieumsatzes Aufschluß gibt so kann man doch fragen, ob sich aus den Assimilationsversuchen in verschiedenfarbigem Licht — etwa aus den Versuchen von Draper³ Pfeffer³-Engelmann⁴ Kniep und Minder⁵. Wurmser⁶ — nicht ein Uiter gewinnen laßt über die Anderung des Energieumsatzes mit der Wellen lange

Zerlegt man das Licht einer Strahlungsquelle mit Hilfe von Prismen oder Filtern, so erhalt man verschiedenfarbiges Licht von im allgemeinen verschiedenen Intensitaten die für zwei Spektralbezirke J_1 und J_2 sein mögen. Bestrahlt man ein Objekt mit J_1 und J_2 in parallelem Licht sieht von der Zerstreuung ab und macht die weitere vereinfachende Annahme, daß die Intensitaten J_1 und J_2 sehr niedrig sind, so ist das Verhaltnis der photochemischen Wirkungen W_1 und W_2

¹ Proc. of the roy soc of London, B 76, 29 1905

² Indem F Weigert (Zeitschr i wiss Phot 11 381 1912) aus den ein B own u Escombe angegebenen Schwachungswerten die Absorption des Lichtes berechnet, kommt er auf einen Ausnutzungsfaktor von nahezu 100% ein Wert den schon Engelmann (Botan Zeitung 42, 81 1884) auf Grund seiner mikroskopischen Beobachtungen als wahrscheinlich annahm. Beide Schatzungen je loch berühen auf Voraussetzungen, die uns nicht zulassig zu sein scheinen.

³ PFEFFER Handbuch der Pflanzenphysiologie, Band I, Leipzig 1897

⁴ Botan Zeitung, 40, 419 1882

⁵ Zeitschr f Botanik 1, 619 1909.

⁶ Recherches sur l'Assimilation Chlorophyllienne Paris J Hermann 1921.

$$\frac{W_1}{W_2} = \frac{J_1(1 - e^{-\alpha_1 d_1} y_1)}{J_2(1 - e^{-\alpha_2 d_1} \varphi_2)}$$
 (1)

 $(u_1$ und u_2 Absorptionskoeffizienten, φ_1 und φ_2 Energieumsatze in den Spektralbezirken 1 und 2. d Schichtdicke des Objekts in der Strahlenrichtung)

Das Verhaltnis der beobachteten Wirkungen hangt also im allgemeinen von einer Reihe von Großen ab und nur wenn $J_1=J_2$ und d groß, so daß e^{-ad} klein gegen 1 ist wird

$$\frac{W_1}{W_2} = \frac{\varphi_1}{\varphi_2},\tag{2}$$

das heißt das Verhaltnis der Wirkungen ein Maß für die Energieumsatze in den verschiedenen Spektralbezirken.

Indessen erkennt man bei Durchsicht der vorliegenden Arbeiten leicht daß die Bedingungen der Gleichung (2) in keinem Fall erfullt waren. Entweder war weder $J_1=J_2$, noch d hinreichend groß — wie in den Versuchen von Draper Pfeffer. Engelmann — oder es war zwar die erste Bedingung erfullt — wie in den Versuchen von Kniep und Minder — nicht aber die zweite¹

Unter diesen Umstanden wird es verstandlich daß die "Assimilationskurven" je nach der Strahlungsquelle der Zerlegungsvorrichtung und der Objektdicke, verschieden aussehen. Und man wird in unseren Zahlen, wenn man sie mit diesen Kurven vergleicht keinen Widerspruch zu alteren Beobachtungen sehen

II. Die Strahlungsquellen und die Isolierung der vier Spektralbezirke.

Als Strahlungsquellen benutzten wir eine Quecksilberdampflampe aus Quarz von Heraeus und eine Metallfadenlampe mit Stickstofftullung die von den Osiamwerken angefeitigt wurde²

Die Quecksilberlampe wurde mit 185 Volt 3.5 Ampere betrieben ihre Strahlung mittels eines Regulierwiderstandes auf 1% konstant gehalten. Aus ihr isolierten wir die gelbe Lime (578 µµ) die grune

¹ tegenuber der Arbeit von Wurmser (loc ett) treffen diese Bemerkungen nicht zu Wurmser hat versicht, die photochemische Wirkung verschiedener larben auf die absorbierte Strahlung zu beziehen, doch ist das Problem, die absorbierte Energie zu messen von Wurmser noch nicht gelost worden — In der Arbeit von Wurmser findet sich, worauf besonders hingewiesen sei, eine ausgezeichnete und sehr vollstandige Literaturübersicht über die Photochemie des Assimilationsvorganges

² Herrn Direktor Dr. Man sprechen wir auch hier für sein Entgegenkommen unseren Dank aus.

Linie (546 uu) und eine blaue Linie (436 uu) mit Hilfe von Farblosungen uber deren Bereitung und Prufung man in Abschnitt IX unter Ziffer 1 Die Prufung geschah photometrisch und bolo-Naheres findet metrisch

Leider gibt es keine Moglichkeit, in ahnlicher Weise Rot hinreichend intensiv und rein zu gewinnen. Zwar kann man aus der Cadmiumamalgamlampe die Linie 644 uu mittels roter Farbstoffe so isolieren daß die Strahlung für das Auge fast monochromatisch erscheint doch erweist sie sich bei spektralbolometrischer Prufung als erheblich verunreinigt mit langwelligem, nur schwach sichtbarem Rot

Wir waren so genotigt, uns Rot durch spektrale Zerlegung zu verschaffen Der von der Firma Leiss, Berlin-Steglitz, angefertigte Monochromator bestand aus zwei Flintglasprismen von $75 \times 75 \,\mathrm{mm}$ brechender Flache in You Nuscher Anordnung montiert Die freie Offnung der Objektive war 70mm thre Brennweite 245 mm Die Dispersion (C - F) betrug 3 Grad 25 Mm

Selbst mit diesem leistungsfahigen Instrument war es zunachst schwierig Rot in genugender Intensitat zu eihalten Nach vielen Versuchen



blieben wir bei der Anordnung Abb 1 stehen. Der leachterele Spira' faden einer Metallfadenlampe dient als Spalt. Der Faden ist gerich 1.5 cm lang der Durchmesser einer Windung 1.5 mm. Ein System von drei Mikrometerschrauben halt die Lange und ein oglicht es 1900. leuchtenden Faden in der Brennebene der Kollimatorbisse ar die richtige Lage zu bringen. Da das Stellweik der Lampe an Kommatoriou. befestigt ist so behalt der emmal eingestellte lenghtende Faden so in Lage zur Kollimatorlinse auch bei Erschutterungen des Arbeitstisches

Die Lampe wird mit 15 Volt 86 Ampere betrieben ihre Straf lung mittels eines Regulierwiderstandes auf 1% konstant gehalter Der benutzte Wellenlangenbezirk reicht von 610 bis 690 un bei einer Okulaispaltweite von 1,7 mm, der Schweipunkt liegt bei etwa $660 \mu\mu$.

III. Die Absorption der Algenfarbstoffe in den vier Spektralbezirken.

Der Absorptionskoeffizient α eines Mediums ist definiert durch die Gleichung

$$-di = \alpha i dx. (1)$$

 $w_{ij} - d_{ij}$ die Abnahme der Intensität i auf dem Weg $d_{ij}x$ bedeutet.

(1) ergibt integriert für den endlichen Weg d^- auf dem die Intensitat von ι_0 bis i sinkt

$$\iota = \frac{1}{d} \ln \frac{i_0}{\iota}. \tag{2}$$

Wegen der Zeistreuung ist es nicht möglich, die Absorption der an die Zelle gebundenen Farbstoffe zu messen. Doch kann man die Farbstoffe mit einem passenden Lösungsmittel aus der Zelle extrahieren und die Absorptionskoeffizienten der klaren Farbstofflosung in den verschiedenen Spektralbezirken vergleichen. Unter der Voraussetzung, daß sich das Verhaltnis der Absorptionskoeffizienten durch die Extraktion nicht andert, erhalt man so ein Bild von den Absorptionsverhaltnissen in der Zelle

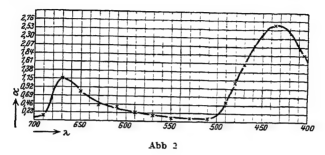
Wir extrahieren die Farbstoffe unseres Versuchsobjektes, der Alge Chlorella, mit Methylalkohol bei Zimmertemperatur und erhalten eine Losung von Chlorophyll¹ ($C_{55}H_{72}O_5N_4Mg$ und $C_{55}H_{70}O_6N_4Mg$) und den

 $\alpha = \frac{1}{d} \ln \frac{i_0}{i} = \frac{1}{d} \ln \frac{\lg q_1}{\lg q_2} \ .$

Mittlere Wellenlange	d om	Beobachte in Gi	x	
μμ		$arphi_1$	\$ 2	
63541	ì	40.0	35,5	1.51
670	l	54 1	23,5	1.16
tiöli	l	48.8	27.0	$\frac{1.16}{0.807}$
41341	i	43 6	31 6	0.807
6) [6)	2	45.4	27 3	0.389
590	2	44,4	30.5	* *
570	2	41.5	32,7	0.253
7.70	2	40 1	33 8	0.166
5,30	2	39,4	34,4	0.115
510	2	39,0	34,0	0,092
4!H)	1	43,8	29,6	0,092
450	1	52,5	24,2	0,522
470	1	55,h	15.5	1.06
43n	1	71.5	11.5	1,57
40.5	1	63,1	17,3	2.67 1.84

¹ WILLSTAETTER II STOLL Untersuchungen über Chlorophyll, Berlin 1913

einfacher gebauten gelben Farbstoffen Caroten¹ ($C_{40}H_{56}$) und Xanthophyll¹ ($C_{40}H_{56}O_2$). Wir messen die Absorption mittels des König-Martensschen Spektralphotometers² für Schichtdicken von 1 und 2 cm und Farbstoffkonzentrationen, die bei Extraktion von 1 ccm Zellen (= 0,2 g Trockensubstanz) mit 1000 ccm Methylalkohol entstehen (Tabelle 1 und Abb. 2).



Aus Abb. 2 entnehmen wir die Absorptionskoeffizienten in den uns interessierenden Spektralbezirken

Wellenlange $(\mu\mu)$	Absorptionskoeffizient
660	1,04
578	0,207
546	0,115
436	2,67

Die Absorptionskoeffizienten in unseren Versuchsbezirken sind also außerordentlich verschieden α ist im Grun am kleinsten, im Gelb 1 Smal so groß, im Rot 9 mal so groß, im Blau 23 mal so groß als im Grun —

Wichtig fur das Folgende ist weiterhin die Frage, in welchem Maße sich die gelben Farbstoffe an der Absorption beteiligen. Auch hier sind wir auf Messungen an den extrahierten Farbstoffen angewiesen, konnen also die gestellte Frage wiederum nur unter der Reserve beantworten daß die Absorptionsverhaltnisse durch die Extraktion nicht wesentlich geandert werden

Die Versuchsanordnung ist einfach und benutzt Willstaetters Methode³ zur Trennung der grunen und gelben Farbstoffe Wir messen zunachst den Absorptionskoeffizienten a_1 eines methylalkoholischen Zellextraktes, nehmen dann aus dem Farbstoffgemisch das Chlorophyll

WILLSTAFTER u STOLL: Untersuchungen uber Chlorophyll, Berlin 1913

² Martens, F F. u. F Grunbaum: Über eme Neukonstruktion des Konigschen Spektralphotometers (Ann. Physik, 4. Folge, 12, 984–1903).

³ WILLSTAFTTER u. STOLL: loc. cit.

durch Verseifung heraus, bringen die gelben Farbstoffe in Methylalkohol auf ihre Konzentration im Zellextrakt und messen den Absorptionskoeffizienten a_2 der gelben Losung. $\frac{a_2}{a_1}$ ist dann der Bruchteil der Strahlung, der in dem Gemisch von den gelben Farbstoffen absorbiert wird.

Wie es scheint, ist dieses Verfahren insofern korrekt, als die grunen und gelben Farbstoffe, in Methylalkohol gelöst, sich in ihrer Absorption gegenseitig nicht beeinflussen. Denn lost man kristallisiertes Chlorophyll (Athylchlorophyllid) in gleichen Volumina von Methylalkohol oder einer methylalkoholischen Lösung der gelben Farbstoffe, so nimmt der Absorptionskoeffizient in beiden Fällen um den gleichen Betrag zu

Eme Versuchsreihe ist in Tabelle 2 wiedergegeben. Die Extrakt-konzentration ist die oben angegebene. Die in der ersten Spalte verzeichneten Wellenlangen sind Linien einer Cadmiumamalgamlampe, mit der das Konig-Martenssche Photometer beleuchtet wurde. In der letzten Spalte stehen die Quotienten $\frac{a_2}{a_1}$, die im Rot, Gelb und Grun, wo die gelben Farbstoffe nicht absorbieren, Null sind. Im Blaugrun ist der von gelben Farbstoffen absorbierte Anteil — mit etwa 46% — am größten, im Blau ist er rund 30%.

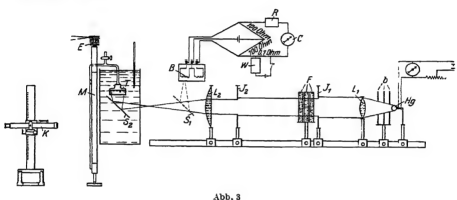
Tabelle 2 $\alpha = \frac{1}{d} \ln \frac{\operatorname{tg} \varphi_1}{\operatorname{tg} \varphi_2}$

Wellen-	,	Gemisch			Gel	_		
länge μμ	em	Beobacht $oldsymbol{arphi}_1$	ete Winkel . T2	α ₁	Beobachte	ete Winkel	3 2	$\frac{\alpha_2}{\alpha_1}$ in $\frac{\alpha_2}{\alpha_0}$
644 578 546 480 468 436 405	1 2 1 1 1	36,8 31,5 27,8 42,5 48,3 63,3 52,2	23.7 21,4 22,9 17,4 14,3 7,3 10,4	0,535 0,223 0,110 1,06 1,48 2,73 1,94	Innerhor Fehlerg gleic 37.4 40.8 42.0 37.3	renzen	0,472 0,690 0,840 0,550	0 0 45 47 31 28

IV. Die Anordnung der Versuche

ist in Abb 3 abgebildet Die von der Quecksilberlampe Hg ausgehende Strahlung passiert eine Reihe von kreisformigen Blenden b, wird durch die Linse L_1 parallel gemacht, tritt durch die Irisblende I_1 , die Farbtroge F, die Irisblende I_2 die Linse L_2 und wird schließlich durch

den Spiegel S_2 in den Assimilationstrog T geworfen. Die in dem Trog Tauftretende Druckanderung wird von dem Barcroftschen Differentialmanometer M angezeigt und mittels des Kathetometer-Doppelmiskroskops K (in der Abbildung ist nur eine Säule ein Mikroskop zu sehen) abgelesen Zwei Beobachter sind zur Ablesung notig, von denen jeder mit seinem Mikroskop dem Meniskus der Sperrflüssigkeit folgt und beim Ablesen sein Fadenkreuz mit der Tangente des Meniskus zur Deckung bringt

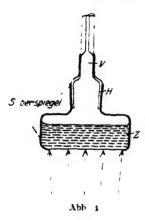


Die Bestrahlungszeit betragt 10 Minuten Ist sie abgelaufen so wird der Assımilationstrog durch den Spiegel S_1 verdunkelt, der die Strahlung auf die Platinstreifen des Bolometers B wirft Die Verdunkelungszeit betragt 10 Minuten namlich 5 Minuten bis zur Ablesung der photochemischen Wirkung und 5 Minuten zur Atmungsmessung Jeder Wechsel der Versuchsbedingungen — Übergang zu einer anderen Intensitat oder Farbe - bedingt eine Anderung der Atmung Da eine Messung der Assimilation nur moglich ist, wenn die Atmung vor und nach der Bestrahlung gleich ist, so wird nach jedem Ubergang vor die Meßperiode eine "Vorperiode" gelegt

Der Wechsel der Spektralbezirke nimmt etwa eine Minute in Anspruch und wird in der Dunkelzeit, wahrend einer Atmungsmessung, Der Wechsel zwischen Gelb Grun und Blau erfordert lediglich eine Umstellung von Farbtrogen Der Übergang zu Rot geschieht durch Einschalten eines Planspiegels zwischen die Farbtroge F und die Irisblende I2, der das Licht der Quecksilberlampe abblendet und das aus dem Okularspalt des in der Abbildung nicht gezeichneten Monochromators austretende Licht auf S_1 oder S_2 wirft

Auf dem Weg von der Linse L_2 bis zum Bolometer B wird die Strahlung in anderer Weise — und zwar weniger — geschwacht, als auf dem Weg von der Linse L_2 zum Assimilationstrog T. Indem man bei konstanter Intensität der Strahlungsquelle das Bolometer einmal an Stelle von T und dann, wie in der Abbildung gezeichnet, montiert und an beiden Stellen die Strahlung mißt, erhalt man einen für jeden Spektralbezirk verschiedenen Faktor, durch den die bei B gemessenen Werte auf die Stelle T reduziert werden konnen

Die Strahlungsmessung geschieht in der fruher beschriebenen Weise nach dem Kompensationsverfahren¹ Die von den Platinstreifen des Bolometers eingenommene Flache ist 10 qcm, die "nutzbare" Bolometerflache, innerhalb deren die bestrahlte Flache liegen muß, etwa



3 qcm Eine merkliche Vergroßerung der bestrahlten Flache darf keinen Einfluß auf den Galvanometerausschlag haben, eine Kontrolle, die durch Verschieben der Linse L_2 leicht angestellt werden kann

Die Assimilationsmessung geschieht in der früher beschriebenen Weise Zu achten ist auf die Bedingung, daß die Zellsuspension mit den Gasen des Gasraumes in jedem Augenblick nahezu praktisch im Absorptionsgleichgewicht ist, daß also die Schuttelgeschwindigkeit ausreicht Ist dies der Fall, so hat eine Vergrößerung der Schuttelgeschwindigkeit keinen Einfluß auf die Ausschlage am Manometer —

eme notwendige und leicht auszufuhrende Kontrolle

Die Form des Assimilationstroges zeigt Abb 4 Die Grundflache des Troges ist 23 qcm die bestrahlte Flache etwa 17 qcm, die Hohe der Zellsuspension Z bei ruhendem Trog 1,6 cm, bei bewegtem Trog an keiner Stelle kleiner als 1 cm Die Seitenwande sind außen versilbert und zum Schutz des Silberspiegels verkupfert. Praktisch wichtig ist die veranderte Form des Helms H, der durch Vermittlung eines verjungten Zwischenstuckes I in die Manometerkapillare übergeht. Das Zwischenstuck verhindert, daß die beim Schütteln hochspritzenden Flüssigkeitstropfen die Capillare erreichen, was eine Unterbrechung des Versuches bedeuten wurde.

V. Die Zerstreuung und die Absorption in dem Assimilationstrog

Die in den Assimilationstrog eintretende Strahlung wird zum Teil von der farblosen Zwischenflüssigkeit durchgelassen, zum Teil, sofern

¹ Warburg, E. G. Leithauser, E. Hupka u C. Muller: Ann.d. Physik, 4. Folge. 40, 609, 1913.

sie auf Zellen trifft, absorbiert oder zerstreut. Das durchgelassene und zerstreute Licht wird zum Teil von dem Silberspiegel der Trogwande m die Zellsuspension zurückgeworfen, der Rest verlaßt den Trog durch den Helm und den Boden und ist bei der Berechnung von dem eingestrahlten Licht abzuziehen.

Das Licht, das durch den Boden des Assimilationstroges wieder austritt, kann in einfacher Weise, nach einer in der Photometrie gebrauchlichen Methode, gemessen werden Wir füllen den Trog, wie zum Assimilationsversuch, mit Zellsuspension, bedecken den Boden zur Halfte mit einem durch Magnesiumoxyd geweißten Blechstreifen und bestrahlen beide Halften mit parallelem Licht gleicher Intensitat. Betrachten wir den Boden des Tröges von der Seite, so erscheint das mit Magnesiumoxyd bedeckte Feld hell, das andere Feld dunkel. Nımmt man an — was erlaubt ist —, daß das Magnesiumoxyd alles auffallende Licht zerstreut, so ergibt das Helligkeitsverhältnis beider Felder den gesuchten Zerstreuungsverlust.

Um dieses Verhaltnis zu bestimmen, verdunkeln wir durch Rauchglaser, die in geeigneter Weise in den Strahlengang eingeschaltet werden, das helle Feld so weit, daß es dem dunkeln gleich erscheint. Ist die Durchlassigkeit der hierzu erforderlichen Rauchglaskombination β — β wird bolometrisch gemessen —, so ist β der Bruchteil der Strahlung. der als zerstreutes Licht durch den Boden des Assimilationstroges wieder austritt

ß hangt ab sowohl von der Dichte der Zellsuspension, als auch von der Farbe des eingestrahlten Lichtes, und zwar ist der Zerstreuungsverlust großer fur Wellenlangen, die schwach absorbiert werden, alfur Wellenlangen, die stark absorbiert werden. Denn je starker die Absorption, um so weniger Zellen werden auf dem Absorptionsweg getroffen

Wir wahlen fur die Zerstreuungsmessungen die Zelldichte dei Assimilations versuche — 2 ccm Zellen (= 0 4 g Trockensubstanz) 100 ccm — und finden.

Fur die Wellenlangen $(\mu\mu)$	β
610690	kleiner als 0,005
578	,, ,, 0,005
54 6	0,005
436	kleiner als 0.005

Im Rot, Gelb und Blau ist β so klein, daß wir nur eine obere Grenze angeben können, im Grun, dem Gebiet der schwachsten Absorption. ist \beta etwa 0,5%, also auch hier für unsere Rechnungen zu vernachlassigen.

Schwieriger ist die Messung der Strahlung, die aus dem Helm des Assimilationstroges austritt. Um sie zu umgehen, arbeiten wir mit vollständiger Absorption, das heißt, wir fullen eine so dichte Zellsuspension in den Trog ein, daß die durch den Helm austretende Strahlung zu vernachlässigen ist. Ob dies tatsachlich der Fall ist, muß für jede Anordnung gepruft werden, und zwar verfahren wir in folgender Weise:

Wir messen die photochemische Wirkung einer bestimmten Menge eingestrahlter Euergie bei zwei verschiedenen Zelldichten 1 und 2, von denen 2 doppelt so groß ist wie 1. Ist die Absorption bei der Zelldichte 1 vollstandig, so ist die photochemische Wirkung bei 1 und 2 gleich, die Ausschläge sind unabhangig von den Zelldichten.

Indessen genugt diese Kontrolle nicht. Ist die Absorption unvollstandig, so wird zwar eine Vermehrung der Zelldichte im allgemeinen einen Anstieg der Wirkung zur Folge haben, immer dann, wenn die angewandte Strahlung monochromatisch ist. Hat man es jedoch mit einem Gemisch von Wellenlangen zu tun, so kann ein Teil, der stark absorbiert wird, bei beiden Zelldichten fast vollstandig durchgehen. Die Wirkung wird also bei einer Vermehrung der Zelldichte - trotz unvollstandiger Absorption — nicht steigen. Dieser Fall war realisiert bei unseren Vorversuchen im Rot Der angewandte Spektralbezirk reichte von $660-710\,\mu\mu$ und enthielt neben Wellenlangen, die sehr stark absorbiert werden, 660-690 µµ, solche, die sehr schwach absorbiert werden 690-710 uu Trotz der Kontrolle mit verschiedenen Zelldichten war die Absorption, wie wir durch die nachstehende zweite Kontrolle feststellen konnten, unvollstandig, und die Ausbeute im Rot wurde zu klein berechnet Unsere Bemerkung, das Maximum der Wirkung scheine ım Gelb zu liegen¹, ıst auf Grund dieses nunmehr aufgeklarten Irrtums entstanden

Was die zweite Kontrolle² betrifft, so messen wir die Absorption des methylalkoholischen Zellextraktes in den vier Versuchsspektral-

¹ Vgl. Zeitschr f physik Chemie 102, 246, 1922, wo der zweite Absatz des Abschnittes VIII als falsch zu streichen ist.

 $^{^2}$ Gegen die zweite Kontrolle kann eingewendet werden, daß die Absorptionsverhältnisse der Farbstoffe sich durch die Extraktion ändern. Dieser Einwand ist an sich richtig, aber nicht sehr schwerwiegend. Der wesentlichste Unterschied zwischen den Absorptionsspektren der Zelle und des Extrakts betrifft die rote Chlorophyllbande, die weiter in das langwellige Gebiet hineinragt, wenn das Chlorophyll in der Zelle gebunden, als wenn es in Methylalkohol gelost ist. Nun ist das von dem Extrakt in unserem roten Spektralbezirk durchgelassene Licht im wesentlichen der langwelligste Teil des Bezirks. Sind die Farbstoffe an die Zelle gebunden, so ist die Absorption gerade in diesem Gebiet stärker; oder absorbieren die Farbstoffe, in Methylalkohol gelost, bei 610—690 $\mu\mu$ vollständig, so absorbieren sie, an die Zelle gebunden, a fortion vollständig.

hezirken bolometrisch. Die Extraktkonzentration wählen wir hierbei der Versuchszelldichte entsprechend, das heißt, wir extrahieren 2 ccm Zellen (= 0,4 g Trockensubstanz) mit 100 ccm Methylalkohol, so daß auf 1 Volumen Extrakt dieselbe Menge Farbstoff kommt, wie auf 1 Volumen Zellsuspension beim Versuch. Die Schichtdicke wahlen wir entsprechend dem tiefsten Stand der Zellsuspension im bewegten Trog, das heißt, gleich 1 cm, bringen also eine 1 cm tiefe, mit Extrakt gefüllte Kuvette in den Strahlengang zwischen die Farbtroge F und die Linse L_2 (Abb. 3). Dabei beobachten wir folgendes:

Wellenlänge	Galvanometeraussel		Durchlässigkeit in %		
μμ	Kuvette mit reinem Methylalkohol	Kuvette mit Extrakt			
610—690 578 546 436	32 30 32 21	kleiner als	1 1 3 0,2		3 3 10 kleiner als 1

Viel geringer wird die Durchlassigkeit einer Zellsuspension gleicher Tiefe und Farbstoffdichte sein, weil das Licht die Zellsuspension nicht geradlinig, sondern im Zickzack durchsetzt, der Absorptionsweg mithin ein Mehrfaches von 1 cm ist Auch ist zu bedenken, daß der Silberspiegel der Trogwande einen Teil des durchgelassenen Lichtes wieder in die Suspension zuruckwirft.

Auf Grund dieser Überlegungen und der obenstehenden Zahlen wird man die Durchlassigkeit im Rot, Gelb und Blau vernachlassigen konnen, im Grun mit einigen Prozenten jedenfalls nicht zu niedrig schatzen

VI. Die Berechnung der Ausbeute.

Die Großen, deren wir zur Berechnung der Ausbeute bedurfen sınd die absorbierte Strahlungsenergie E und die photochemische Wirkung W Die Großen, die wir nach dem vorhergehenden messen, sind der Widerstand ω im Kompensationskreis der Bolometerschaltung und die Niveauanderung AH der Manometerschenkel Das Folgende erlautert die Berechnung von E aus ω und von W aus ΔH

Berechnung von E aus ω .

Wir eichen das Bolometer, indem wir vor die Platinstreifen des Bolometers eine Blende von 2,75 qcm bringen und die Hefnerlampe 1 m von der Blende entfernt aufstellen. Zwischen Hefnerlampe und Bolometer stehen die drei Gerlachschen Blenden.

Nach Gerlach¹ strahlt die Hefnerlampe pro Sekunde auf 1 qcm einer 1 m entfernten Flache 22.6·10⁻⁶ cal. mithin auf die Platinstreisen unseres Bolometers bei der Eichung 2.75·22,6·10⁻⁶ cal. Hierbei finden wir den Kompensationswiderstand, der das Galvanometer in die Nullstellung zuruckbringt, gleich 11400 Ohm, bei einer Temperatur von 15° und den Akkumulatorenspannungen von 2,01 Volt.

Daraus ergibt sich die pro Sekunde auf die Streifen fallende Energie, wenn der Kompensationswiderstand ω gefunden wird:

$$e = 2,75 \cdot 22,6 \cdot 10^{-6} \frac{11400}{\omega}$$
.

wenn die Temperatur des Arbeitsraumes und die Akkumulatorenspannungen die gleichen sind, wie bei der Eichung.

Beim Versuch sind die Platinstreifen des Bolometers durch ein Quarzfenster geschutzt. Das Bolometer befindet sich an der Stelle des Assimilationstroges T, das Thermostatenwasser reicht bis nahe an das Quarzfenster heran, ohne dasselbe zu berühren Der bei Bestrahlung zur Kompensation erforderliche Widerstand, auf die Eichungsbedingungen reduziert, sei ω Dann ist die pro Sekunde in den Assimilationstrog eingestrahlte Energie

$$e_{\text{corr}} = 1,1 \cdot 2,75 \cdot 22,6 \cdot 10^{-6} \frac{11400}{\alpha}$$

die in den Assimilationstrog eingestrahlte Energie also 1.1 mal so groß, als die auf die Platinstreifen des Bolometers fallende Energie (Der Korrektionsfaktor 1,1 entsteht durch Berucksichtigung der verschiedenen Reflexionen, die die Strahlung auf dem Weg zu den Bolometerstreifen einerseits, zum Assimilationstrog andererseits erleidet, woruber man naheres in unserer fruheren Arbeit² findet Über die Reduktion von ω auf die Eichungsbedingungen vgl Abschnitt IX, Ziffer 2 dieser Arbeit)

Ist die Bestrahlungszeit t Sekunden, so werden e t cal in den Trog eingestrahlt, ebenso groß ist die absorbierte Energie, die nach Absehnitt V der eingestrahlten gleichgesetzt werden darf. Wir erhalten so die gesuchte Große E, die in der Bestrahlungszeit absorbierte Energie

$$E = 1.1 \cdot 2,75 \cdot 22.6 \cdot 10^{-6} \frac{11400}{\omega} \cdot t \text{ [cal]}$$

Bei einer Bestrahlungszeit von 600 Sekunden war E in der Mehrzahl unserer Versuche 0.2-0.4. Im Mittel 0.3 cal also trafen in 600

Physikal. Zeitschr. 14, 577, 1903.

² Zeitschr. f. physik. Chemie 102, 256, 1922.

Sekunden den Boden des Assimilationstroges auf einer Flache von 17 qcm, woraus die mittlere Intensitat der Strahlung an der Eintrittsstelle

$$i_0 = \frac{0.3}{600 \text{ 17}} = 3 \cdot 10^{-5} \left[\frac{\text{cal}}{\text{qcm} \cdot \text{Sek.}} \right]$$

gefunden wird

Was die Genauigkeit bei der Messung von E anbetrifft, so wird ω und damit auch E mit einem Fehler von etwa 1% erhalten

Berechnung von W aus AH.

Aus den Abmessungen des Differentialmanometers und des Assimilationstroges (Abschnitt IX, Ziffer 3 dieser Arbeit) wird die Gefaßkonstante K berechnet K bedeutet die Kubikmillimeter entwickelten Sauerstoffs, die durch eine Niveauanderung von 1 mm angezeigt werden und war in allen Versuchen 2,34. Betragt also die Niveauanderung in der Bestrahlungszeit AH mm, so ist

$$W[\text{cmm}] = \Delta H \cdot K.$$

Aus W[cmm] erhalt man W[Mole] oder W[cal] durch die Beziehungen

$$W[Mole] = 4.48 \cdot 10^{-8} \cdot W[emm]$$
 und $W[cal] = 5.03 \cdot 10^{-3} \cdot W[emm]$.

Der Umrechnung in cal hegt die Annahme zugrunde, daß die Energiegleichung der Kohlensaureassımılation lautet

$$6\left\{ {{{\rm{CO}}_2}} \right\} + 6\left({{{\rm{H}}_2}{\rm{O}}} \right) {\rm{ = }}\left[{{{\rm{C}}_6}{{\rm{H}}_{{\rm{12}}}}{\rm{O}}_6} \right] + 6\left\{ {{{\rm{O}}_2}} \right\} - 674\,000\,\,{\rm{cal}}$$

Der Fehler bei der Messung von ΔH betragt 2-5% W[cmm] und W[Mole] werden also mit einer Genauigkeit von 2-5% erhalten Weniger sicher ist der Wert von W[cal], da bei seiner Berechnung die Gultigkeit der Assimilationsgleichung vorausgesetzt wird

Berechnung der Ausbeute $\frac{W}{E} - \text{die von einer Kalorie absorbieiter Strahlung}$ hervorgebrachte chemische Wirkung — das wir nach E WARBURG¹ als \varphi bezeichnen, hangt bei der Kohlensaureassimilation von der Intensitat der angewandten Strahlung ab q wird mit wachsender Intensitat kleiner und nahert sich mit sinkender Intensität einem Grenzwert an den wir als die "Ausbeute" bei der Kohlensaureassimilation bezeichnen.

¹ Quantentheoretische Grundlagen der Photochemie, Zeitschr. f. Elektrochemie 26, 54. 1920.

Um φ_0 zu finden, haben wir fruher zwei φ -Werte bei zwei Intensitäten gemessen und dann φ_0 durch Extrapolation auf die Intensität Null berechnet. Da jedoch der Verlauf der φ -Kurve unbekannt ist, so haben wir die Berechnung der Ausbeute durch Extrapolation aufgegeben. Wir messen φ nunmehr bei moglichst niedrigen Intensitäten. Ändert sich φ in dem Gebiet, in dem wir messen, mit der Intensität nicht erheblich, so betrachten wir den bei der niedrigsten Intensität gemessenen Wert als die Ausbeute φ_0 .

Wir finden so die Ausbeute niedriger, als sie vielleicht ist, und niedriger, als sie in der fruheren Arbeit durch Extrapolation berechnet wurde Dem Mittelwert von 70%, der fruher durch Berechnung erhalten wurde, steht jetzt — im Rot — ein gemessener Mittelwert von 59% und ein gemessener Hochstwert von 63,5% gegenüber

VII. Resultate.

Da die Ausbeute einer Algenkultur verschieden gefunden wird je nach den Bedingungen, unter denen die Kultur entstanden ist — woruber in unserer fruheren Arbeit ausführlich berichtet ist — so sollten fur vergleichende Versuche möglichst gleichartig gezüchtete Zellen verwendet werden.

Den Chlorellastamm, mit dem wir arbeiten, züchten wir seit 4½ Jahren im Laboratorium. Kulturen, die hohe Ausbeuten geben, entstehen, wenn man hellgezuchtete Zellen einige Zeit bei niedriger Lichtstarke weiterwachsen laßt. Nur derartige Zellen haben wir für unsere Messungen benutzt, von denen wir eine vollstandige zwischen dem 1 März und 23 April dieses Jahres beobachtete Reihe in den Tabellen 3—6 wiedergeben. Wie weit es uns gelungen ist, unser Material gleichartig zu züchten, ergibt sich am besten durch Vergleich der in einem bestimmten Spektralbezirk gefundenen Ausbeuten.

Die Versuchsreihe ergibt folgende Mittelwerte für q_0

Wellenlänge μμ	$\varphi_0 \left[\frac{\mathrm{cm}}{\mathrm{cal}} \right]$				
660	117				
578	106				
436	67				

das heißt, die Ausbeute nimmt mit sinkender Wellenlange ab. Der Wert von 88 fur φ_0 im Grün ordnet sieh in diese Regel ein, selbst wenn wir in diesem Spektralbezirk mit einer Unsicherheit von 10%, die nach Abschnitt V zu hoch geschatzt ist, rechnen. Weil wir jedoch der voll-

standigen Absorption im Grün nicht sicher sind, haben wir uns hier mit einem, mehr orientierenden Versuch begnugt.

Die Ausbeuten im Rot und Blau liegen weit auseinander. φ_0 im Rot ist in jedem Fall großer als im Blau, welche der verschiedenen Einzelversuche wir auch vergleichen. Denn der niedrigste Wert im Rot ist 113, der hochste Wert im Blau 73.

Anders fallt ein Vergleich der Einzelversuche im Rot und Gelb aus. Der hochste Wert im Gelb ist 121, also größer, als der niedrigste

Tabelle 3. Rot. $\lambda = 610-690~\mu\mu$. Schwerpunkt etwa 660 $\mu\mu$.

Nr.	Datum	ω Ohm	E cal	⊿ H mm	IF cmm	φ ₀ emm cal	$rac{arphi_0}{ ext{cal}}$ 100	
1 2 3 4 5 6 7 8	1. 3 6. 3 7 3 9. 3. 16 4 17. 4 18 4 19. 4 23 4	2350 2690 1320 2300 2620 2490 2470 1260 2600	0,204 0,179 0,364 0,208 0,184 0,193 0,194 0,382 0,184	10,25 8,59 17,66 10,30 9,35 10,36 9,35 18,26 9,25	24,2 20,2 41,4 24,2 21,9 24,3 21,9 43,0 21,7	118 113 114 116 120 126 113 113	59,8 57,1 57,2 58,2 60,0 63.5 57,0 57,0 59,4	
				Mittelwei	rt von a.	116.8	59	

Tabelle 4 Gelb. $\lambda = 578 \,\mu\mu$

Nr.	Datum	ω Ohm	E cal	ı J <i>H</i> mm	IJ cmm	∉o emm cal	Fo cal cal
1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15	12 3 14 3 15 3 20 3 22 3 23 3 31 3 5 4 6. 4 7 4 9. 4 10 4 11. 4 12 4 17. 4.	1030 1960 1960 1080 1120 570 1280 1080 1100 1085 1100 1120 2080 2080 1180	0,466 0,245 0,245 0,411 0,430 0,843 0,376 0,414 0,436 0,410 0,435 0,429 0,232 0,232 0,407	20,4 10,7 10,91 19,66 19,2 36,45 16,06 20,76 19,30 21,66 19,85 19,66 20,30 12,01 10,31 17,65	47,6 25.1 25.6 40.2 45.0 85 8 37,7 48,8 45,5 50.8 46.7 46,2 47.5 28,0 24,2 41,5	102 102 104 104 104 102 100 110 104 116 107 106 111 121 104 102	51,6 51 6 52,6 52,8 51,3 50,3 55,4 52,5 58,2 54,1 53,2 55,9 61,0 52,7 51,4
17 18	19. 4 23. 4	$\begin{array}{c} 1160 \\ 1220 \end{array}$	0,414 0,393	18,70 17,51 Muttelwert	43,8 41,0	106 104 106	53,2 52,7

Tabelle	5	Grun	$\lambda =$	546 µ	и
---------	---	------	-------------	-------	---

					· F-F-		
Nr.	Datum	ο Ohm	E cal	⊥ H mm	cmm II.	$\frac{\varphi_0}{\text{cmm}}$	$rac{arphi_0}{ ext{cal}} \cdot 100$
1	31. 3.	1160	0,414	15,55	36,5	88,3	44,4
		T	abelle 6	Blau. $\lambda = \frac{1}{2}$	136 μμ.		
Nr.	Datum	ω Ohm	<i>E</i> (al	ሰ <i>H</i> mm	W emm	$\frac{\varphi_0}{\text{cmm}}$	$\frac{\varphi_0}{\text{cal}} \cdot 100$
1 2 3 4 5	12. 3. 14. 3. 15. 3. 17. 3. 20. 3. 22. 3.	1620 1720 1720 1500 1790 1540	0,296 0,280 0,280 0,320 0,269 0,312	8,65 7,56 8,39 7,81 7,91 9,05	20,3 17,8 19,7 18,4 18,6 21,2	68,7 63,8 70,3 57,5 69,0 68,0	34,5 32,2 35,4 29,0 34,8 34,3

Mittelwert von φ_0

9,15

22,1

20,3

19,4

65,7 33,0 67.0 33,8

68.9

32.9

36.6

34.6

Wert im Rot, 113. Hier gibt der Vergleich von Einzelversuchen unter Umstanden ein falsches Bild

3,90

9,41

8,65

8,30

3430

1580

1620

1620

6. 4.

0,140

0.304

0.296

0.296

Von den individuellen und unvermeidbaren Unterschieden der Kulturen machen wir uns frei, wenn wir Ausbeuten, die fur ein und dieselbe Kultur gemessen sind, vergleichen Versuche, die dieser Bedingung genügen, befinden sich unter den oben mitgeteilten. Wir haben sie aus den Tabellen 3—6 ausgezogen und in den Tabellen 7 und 8 zusammengestellt

Um das Verhaltnis der Ausbeuten in den verschiedenen Spektralbezirken, die Quotienten $\frac{\varphi_{660}}{\varphi_{578}}$ und $\frac{\varphi_{578}}{\varphi_{436}}$ zu berechnen, benutzt man entweder die Tabellen 3—6 und dividiert die Mittelwerte von φ durcheinander, oder man bedient sich, was sachgemaßer ist, der Tabellen 7 und 8 und bildet die Mittelwerte der aus den Einzelversuchen berechneten Quotienten Man erhalt so.

Quotient	Durch Division der mittleren Ausbeuten nach Tab. 3 bis 6	Mittelwerte der Quotienten nach Tab. 7 und 8
Ψ 660 Ψ 578	1,10	1,13
$arphi_{ extstyle 578}$	1,58	1,55

Tabelle 7. Vergleich von Gelb und Blau.

Datum	Wellenlänge $\mu\mu$	E cal	W cmm	$\frac{\varphi_0}{\mathrm{cmm}}$	<u>φ₅₇₈</u> φ₄₃₆
12. 3.	578 436	0,466 0,296	47,6 20,3	102 68,8	1,49
14. 3.	578 436	$0,245 \\ 0,279$	25,1 17,8	$\frac{102}{63.8}$	1,60
15. 3	578 436	$0,245 \\ 0,280$	25,6 19,7	104 70,3	1,48
20. 3	578 436	$0,\!444 \\ 0,\!269$	46,2 18,6	104 69,0	1 *1
5. 4.	578 436	0,444 0,140	48,8 9,15	110 65,3	1,51 1,68
6 4	578 436	0,437 0,304	47,4 22,1	$\frac{108}{72.8}$	1,49
11. 4	578 436	$0.429 \\ 0.296$	$\frac{47.5}{20.3}$	111 68.8	1,62
				Mittel	1,55

Tabelle 8. Vergleich von Rot und Gelb.

Datum	Wellenlange $\mu\mu$	E cal	W cmm	$\frac{\varphi_0}{\operatorname{cmm}}$	Ф ₆₆₀ Ф ₅₇₈
17 4	660 578	$0,193 \\ 0,232$	24 3 24,2	126 104	1,21
18 4	660 578	$0,194 \\ 0,407$	$\frac{21.9}{41.5}$	113 102	1,09
19 4	660 578	$0,382 \\ 0,414$	43,0 43,8	113 106	1 07
23 4	660 578	$0.184 \\ 0.393$	21.7 41 0	118 104	1 13
				Mittel	1,13

VIII. Diskussion der Resultate.

Das Resultat unserer Versuche ist, daß die Ausbeute bei der Kohlensaureassimilation mit abnehmender Wellenlange — in der Richtung von Rot nach Blau — abnimmt Irgendeine Beziehung zu den Absorptionsbanden ist nicht zu erkennen, die Ausbeute im Rot, einem Gebiet starker Absorption, ist großer als im Grun, einem Gebiet sehr schwacher Absorption, und im Grun großer als im Blau, dem Gebiet starkster Absorption. --

Bekanntlich sieht die Quantentheorie eine Abnahme der photochemischen Ausbeute mit abnehmender Wellenlange voraus (Photochemisches Aquivalentgesetz von Einstein) und hat Emil Warburg diese Abnahme in dem von der Theorie verlangten Maße bei der Photolyse der Brom- und Jodwasserstoffsaure gefunden¹. Es liegt nahe, den Gang der Ausbeute mit der Wellenlange auch in unserem Fall durch die Quantentheorie zu erklaren

Da ein Quantum in keinem unserer Spektralbezirke ausreicht, um ein Molekul Kohlensaure zu zerlegen, so ist der Ansatz

$$n = \frac{Q}{h \nu}$$

von vornherein auszuschließen, wenn wir unter n die Zahl der zerlegten Kohlensauremoleküle, unter Q die absorbierte Strahlungsenergie verstehen. Wohl aber ware moglich

$$n = k \frac{Q}{h \nu} \tag{1}$$

(k ein Proportionalitätsfaktor), ein Ansatz, der besagt. die Zahl der zerlegten Kohlensauremolekule ist proportional der Zahl der absorbierten Quanten, und der die Annahme einschließt, daß jedes absorbierte Quantum dieselbe chemische Wirkung hervorbringt.

Aus (1) folgt für zwei verschiedene Spektralbezirke 1 und 2

$$\frac{\varphi_1}{\varphi_2} = \frac{\hat{\lambda}_1}{\hat{\lambda}_2}$$

eine Beziehung, die für Rot und Gelb nahezu erfullt ist. Denn wir finden

$$\frac{\varphi_{680}}{\varphi_{578}} = 1.13$$
, wahrend $\frac{660}{578} = 1.14$.

Dagegen ist die Ausbeute im Blau kleiner, als Gleichung (1) voraussieht, denn wir finden

$$\frac{\varphi_{578}}{\varphi_{436}} = 1,55$$
, wahrend $\frac{578}{436} = 1,32$.

Die Abweichung im Blau, die nicht sehr erheblich, aber doch weit außerhalb der Fehlergrenzen ist, erklaren wir folgendermaßen. Im Rot und Gelb absorbiert nur das Chlorophyll, im Blau absorbieren

¹ WARBURG, E.: Quantentheoretische Grundlagen der Photochemie (Zeitschr. f. Elektrochemie 26, 54, 1920)

neben dem Chlorophyll auch die gelben Farbstoffe. Man kann nun zwar annehmen, daß die Primärvorgange im Rot und Gelb dieselben sind, aber es ist sicher, daß die Primarvorgange im Blau zum Teil andere sind, als im Rot und Gelb.

In diesem Zusammenhang ware dann zu denken, für Q in Gleichung (1) an Stelle der gesamten nur die vom Chlorophyll absorbierte Energie einzusetzen. Für Rot und Gelb andert sich dann nichts. Im Blau jedoch beträgt nach Abschnitt III die vom Chlorophyll absorbierte Energie nur etwa 70% der gesamten absorbierten Energie, durch die Umrechnung wird also die im Blau zu klein gefundene Ausbeute größer, aber nunmehr im Sinne der Quantenbeziehung zu groß, so daß diese Art zu rechnen keine einfacheren Verhaltnisse ergibt. Offenbar ist auch die von den gelben Farbstoffen absorbierte Energie photochemisch wirksam, aber mit schlechterer Ausbeute, als die von dem Chlorophyll absorbierte Energie. -

Es bleibt noch die Berechnung des Faktors k der Gleichung (1) k bedeutet die Zahl der Kohlensauremolekule, die von einem Quantum zerlegt werden, oder $\frac{1}{k}$ die Zahl der Quanten, die zur Zerlegung eines Kohlensauremolekuls erforderlich sind.

Zur Berechnung von k dividieren wir beide Seiten der Gleichung (1) durch die Avogadrosche Zahl No und erhalten

$$\frac{n}{N_0} = k \frac{Q}{h \nu N_0}$$

woraus

$$k = \varphi_0 \cdot h \nu \cdot N_0$$
, φ_0 in Molen cal ausgedruckt (2)

Setzen wir in Gleichung (2) die Mittelwerte von q_0 in Molen cal ein, so finden wir

Wellenlange μμ	$\varphi_0 \begin{bmatrix} \text{Mole} \\ \text{cal} \end{bmatrix}$	$N_0 h \nu$ [cal]	K	1 ,
660 578	$5.25 \cdot 10^{-6}$ $4.75 \cdot 10^{-6}$	43000 49200	0,226	4.4 4.3
436	3.01 10-6	65100	0 196	5,1

Setzen wir in Gleichung (2) die Hochstwerte von q_t in Molen cal eın, so finden wir

Wellenlänge $\mu\mu$	$\varphi_0 = \frac{\text{Mole}}{\text{cal}}$	$N_0 h v$ [cal]	k	1 k
660	$5,67 \cdot 10^{-5}$	43000	0,244	4,1
578	$5,42 \cdot 10^{-5}$	49200	0,267	3,8
436	$3,26 \cdot 10^{-5}$	65100	0,213	4,7

Man sieht aus der letzten Spalte der Tabellen, daß im Rot und Gelb etwa vier Quanten, im Blau etwa funf Quanten zur Zerlegung eines Kohlensauremoleküls erforderlich waren Ob nun die Reduktion eines Kohlensauremoleküls durch weniger als vier Quanten nicht möglich ist, oder ob man bei Verbesserung der Zuchtungsmethoden auf noch höhere Ausbeuten, das heißt kleinere Werte von $\frac{1}{k}$ kommen wird, ist eine Frage, deren Beantwortung wir der Zukunft überlassen müssen.

Anmerkung. Losungen von Chlorophyll fluoreszieren, wenn man sie mit Licht der grunen, der gelben oder der blauen Quecksilberlime bestrahlt, eine Eigenschaft, die nach K. Stern¹ auch dem in der Zelle gebundenen Chlorophyll zukommt. Es wird also bei der Bestrahlung von Zellen mit gelb, grun oder blau immer ein Teil der absorbierten Energie in Fluorescenzlicht umgewandelt. Welchen Einfluß wird diese Umwandlung auf die Ausbeute haben?

Das Fluorescenzlicht in den drei genannten Farben ist rot und gibt bei spektraler Zerlegung zwei kontinuierliche Streifen von 630—650 $\mu\mu$ und von 660—690 $\mu\mu$. Diese Streifen liegen in der roten Absorptionsbande des Chlorophylls Das Fluorescenzlicht ist also Licht, das von der Zelle stark absorbiert wird und das eine hohere Ausbeute gibt, als das erregende Licht Deshalb wird eine Verwandlung von Gelb, Grün oder Blau in Fluorescenzlicht — über deren Umfang wir gar nichts aussagen konnen — die Ausbeute erhohen, das heißt, dem Abfall der Ausbeute von Rot nach Blau hin entgegenwirken

IX. Experimentelle Einzelheiten.

1 Die Farbfilter für die Quecksilberlampe.

Die Strahlung der Quecksilberlampe, die aus der Linse L_1 der Abb 3 austritt, enthält an Spektralgebieten erheblicher Intensitat

Die ultraviolette Linie 366 µµ.

Zwei blaue Linien 405 und 436 uu.

Die grune Linie 546 uu.

Die gelbe Lime $578 \mu\mu$.

Eine große Anzahl roter Linien zwischen 600 und 700 μμ.

Ultrarot.

Aus diesem Gemisch waren die fett gedruckten Bezirke zu isolieren, die nach den Messungen E. Ladenburgs² mit annahernd gleicher Intensitat von der Quecksilberlampe ausgestrahlt werden

Zunachst kann man das kurzwellige Ende — die Limen 366 und 405 — durch Chinin, das langwellige Ende — Ultrarot und einen Teil des sichtbaren Rot — durch Wasser und Kupfersulfatlosung fortnehmen.

¹ Ber. d. d. bot. Ges 38, 28, 1920.

² Physikal. Zeitschr. 5, 525. 1904.

Wir benutzen eine Lösung von 2 g Chinin in 100 ccm norm Salzsaure in 1 cm tiefer Schicht, die das Ultraviolett vollstandig und die Linie 405 zu 99,7% absorbiert, während sie die Linie 436 zu 99% durchläßt. Die Wasserschicht, die die Strahlung auf dem Weg bis zum Trog T der Abb. 3 durchsetzt, ist 20 cm und genügt zur Absorption des langwelligen Ultrarot Die Kupfersulfatlosung enthält 6 g Kupfersulfat (CuSO, 5 H,O) in 100 ccm Wasser, ihre Tiefe ist 1 cm. Sie zeigt. mit dem Photometer von König-Martens gemessen, folgende Durchlassigkeiten:

Wellenlänge $\mu\mu$		Fur $d = 1$ cm $\frac{i}{i_0} 100$
730	l I	1
710	1	2.2
690		$\frac{2,2}{4,9}$
670		10,4
650		19,4
630	1	35,7
610	1	52,5
590		70,4

Die Kupferlosung laßt also das kurzwelligere Rot, wenn auch geschwacht, durch, und dieses Licht ist im wesentlichen die "Verunremigung" unserer Spektralbezirke Die Große der Verunreinigung messen wir fur jeden Bezirk, indem wir in den Strahlengang eine Farblosung einschalten, die zwar Rot vollstandig durchlaßt, den zu prufenden Bezirk jedoch vollstandig absorbiert. Aus den Bolometerausschlagen ohne und mit "Pruflosung" ergibt sich dann die Verunreinigung

Unsere Pruflosungen sind

Fur Blau 0,02 g Tartrazın 100 ccm Wasser in 1 cm tiefei Schicht Diese Losung absorbiert die Linie 436 vollstandig und laßt Rot vollstandig durch

Fur Grun 0,02 g Erythrosin 100 ccm Wasser in 1 cm tiefer Schicht Diese Losung absorbiert Grun vollstandig und laßt Rot vollstandig durch

Fur Gelb: 0,003 g Saurerhodamin 100 ccm Wasser in 1 cm tiefer Schicht. Diese Losung absorbiert Gelb vollstandig und laßt Rot vollstandig durch

Isolierung¹ der blauen Linie à 436

- 1 Chinin 2%, 1 cm Tiefe.
- 2 Kupfersulfat 6%, 1 cm Tiefe.

¹ Die Auswahl der Farbstoffe geschah nach dem schönen Buch von A. Hubl., Die Lichtfilter, Halle 1921.

- 466 O. Warburg u. E. Negelein: Einfluß der Wellenlänge auf den Energieumsatz.
- 3. 0,003 g Saurerhodamin · 100 ccm Wasser in 1 cm Tiefe Dient zur Absorption von Gelb und Grun Durchlassigkeit nach König-Martens für λ 436 · 72 ° 0 , für λ 546 : ° 0 , für λ 578 · %
- 4. 1 /10 mol Kupfersulfatlosung, mit norm Ammoniak bis zur vollständigen Lösung des Niederschlages versetzt, in 1 cm Tiefe Dient zur Schwächung des Rot und des vom Säurerhodamin ausgehenden Fluorescenzlichtes.

Die bolometrische Prufung der so filtrierten Strahlung ergibt·
Galvanometer- der Pruflosung 40 Skalenteile
ausschlag der Pruflosung 0,3 ...

Die Verunreinigung mit Rot beträgt hiernach 0,7% Dazu kommt noch eine Verunreinigung mit Blau der Linie 405 von einigen ¹/₁₀%.

Isoherung der grünen Linie à 546.

- 1 Chinin, wie oben.
- 2. Kupfersulfat, wie oben
- 3. 0,02 g Tartrazin: 100 ccm Wasser in 1 cm Tiefe. Dient zur Absorption von Blau Durchlässigkeit nach Konig-Martens für λ 436: —%.
- 4 Didymglas von Schott und Gen., Jena. Dicke 1,3 cm Dient zur Absorption von Gelb Durchlassigkeit nach König-Martens für λ 546 84%, für 578 1,3%

Die Verunreinigung betragt hiernach 3,4% und ist im wesentlichen rot neben etwas gelb.

Isolierung der gelben Linie 2578

- 1 Chinin, wie oben.
- 2 Kupfersulfat, wie oben
- 3 0,02 g Tartrazin, 0,02 g Erythrosin: 100 ccm Wasser in 1 cm Tiefe Dient zur Absorption von Blau und Grun. Durchlassigkeit nach König-Martens für λ436: —%, für λ 546: —%, für λ 578·87%.

Die bolometrische Prufung der so filtrierten Strahlung ergibt:

Galvanometer- ohne Prüflosung 63 Skalenteile ausschlag nach Einschaltung der Prüflosung . . . 2 ,,

Die Verunreinigung mit Rot beträgt hiernach 3,2%

2 Bolometerkorrektionen.

Die Formel des Abschnitts VI

$$e = 2,75 \cdot 22,6 \cdot 10^{-6} \frac{11400}{\omega}$$

gilt nur, wenn die Temperatur des Arbeitsraumes und die Akkumulatorenspannungen die gleichen sind, wie bei der Eichung des Bolometers. Ist jedoch

t die Temperatur des Arbeitsraumes bei der Eichung.

t' die Temperatur des Arbeitsraumes beim Versuch,

 \boldsymbol{V}_{B} die Spannung des Bruckenakkumulators bei der Eichung,

 Γ_B^{γ} die Spannung des Bruckenakkumulators beim Versuch.

V K die Spannung des Kompensationsakkumulators bei der Eichung,

 V_K' die Spannung des Kompensationsakkumulators beim Versuch, so wird

$$e = 2,75 \cdot 22,6 \ 10^{-6} \frac{11400}{\omega \left(1 + 0,01 \frac{t - t_1}{3}\right)} \frac{V_K'}{V_K} \frac{V_B}{V_B'}.$$

Mit Hılfe dieser Formel¹ sind alle beobachteten Kompensationswiderstande auf die Eichungsbedingungen reduziert worden ω in unseren Tabellen sind die so reduzierten Widerstande

3 Das Differentialmanometer

ist in unserer fruheren Arbeit² abgebildet – In derselben Arbeit findet man auf S 264 unter (12) die Formel zur Berechnung der Gefaßkonstanten K

Das Volumen des Assimilationstroges bis zum Meniskus der auf gleichem Niveau stehenden Sperrflussigkeit war 53530 cmm. das Volumen der eingefullten Flussigkeit 37000 cmm, der Querschnitt der Manometercapillare 0,1575 qmm. Als Sperrflussigkeit diente wiederum Capronsaure vom spez Gewicht $d_{16}=0.926$ (Normaldruck in Capronsaure 11160 mm). Aus diesen Daten berechnet sich für $T=283^{\circ}$ K=234

Reinigt man die Manometercapillare mit heißer konzentrierter Salpetersaure und fullt reine, mehrfach destillierte Capronsaure ein, so ereignet es sich haufig, daß Capronsauretropfichen an den Wandungen der Capillare hangen bleiben, die dann beim Abfließen das enge Lumen der Capillare verschließen. Dieses Verhalten hat unsgroße Schwierigkeiten bereitet. Wir haben schließlich gefunden, daß die storende Erscheinung nicht mehr auftritt, wenn man der Capronsaure eine sehr kleine Menge von gallensaurem Natron zusetzt, einem Stoff, den Brodie aus demselben Grund als Zusatz zum Wasser von Wassermanometern empfohlen hat.

¹ Vgl E. Warburg u. C. Muller. Über einige Eigenschaften des Bolometers Verh. d. d. Physik. Ges 18, 245. 1916

² Zeitschr. f. physik. Chemie 102, 443, 1922

4. Benguele von Protokollen Vergleich von Gelb und Blau.

				I THE THE PARTY IN THE ISH IN THE ISHIN.	411.	
Dutum	٧		Zeit	Веовисhtete Manometeraимсhиде (mm)	1)	
	11 H 11 H		600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt 9,8 300" dunkel 9,7 18,4 900" dunkel 29,1 9,6 600" hell 300" dunkel 18,4	Differenz 1 H 10.7	(c) 1960 Ohn (d) 1925 cul (d) 25,1 cmn (e) 102 cmm/cul
4. w		(000 kg		vorbehundelt 10.7 300" dunkel 12.7 900" dunkel 10.7 600" hell 300" dunkel 12.7	Differenz 1 II 19,4	m 1045 Ohm R 0,458 cul H 45,4 cmn 9 99 cmm/cul
	436 µµ		300" dunkel hell 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt 8,9 300" dunkel 8,77 18,75 900" dunkel 26,31 8,65 \$\int 600" hell 300" dunkel 18,75	Differenz A H = 7.56	0 1720 Ohm E 0,279 cul IF 17,8 cmm φ 63,8 cmm/cul
		,,009	300" dunkel hell 300" dunkel 300" dunkel	vor behandelt 10,0 15,35 9,95 600" dunkel 29,91 600" hell 300" dunkel 15,35	Differenz 1 II 14,56	ω - 797 Ohm R - 0,602 call W 34,1 cmm φ - 56,5 cmm/cal
	436 µµ		600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt - 8.75 300" dunkel -17.90 900" dunkel - 8.60 600" hell 300" dunkel 17,90	Differenz AH = 8,11	(a) 1590 Ohm R = 0,302 cal II = 19,0 cmm q
4.0		_		vorbehandelf 7.95 300" dunkel	Differenz A II = 3,9	$ \begin{array}{l} 0 = 3430 \text{ Ohm} \\ B = 0.140 \text{ cal} \\ W = 9.15 \text{ cmm} \\ \varphi = 65.3 \text{ cmm/cal} \end{array} $
	578 µµ	,000 800,	hell 300" dunkel 300" dunkel hell 300" dunkel 300" dunkel	vorbehandelt 9,7 300" dunkel	Differenz AH = 20,76	<i>θ</i> = 1080 Ohm <i>B</i> = 0,444 cal <i>W</i> = 48,8 ccm <i>φ</i> = 110 cmm/cal

Veryleich von Rot und Gelb

			Checkin Due Ache (Aleto	
Datum	У	Zeit	Beobachtete Manometerausschlage (mm)	
	610bія 690 µµ	,,009	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	nm .l m m/oal
18. 4.	678 µµ	,000	vorbehandett vor	im ll m n/cal
	610 bis 690 µµ	600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel	von behandelt $o=1260 \text{ Ohm}$ $o=1260 \text{ Ohm}$ $B=0.381 \text{ cal}$ $B=0.381 $	m 1 m n/eal
	578 µµ	,009 (000,	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	m I m n/cal
19	610 bis, 690 µµ	,,009		n n 1/cal
	578 µµ	600% hell 300% dunkel 300% dunkel 600% hell 300%dunkel 300% dunkel	11.3 300" dunke 11.25 11.25 11.4 cal 11.25 12.05 100" dunke 33.75 11.2 600" hell 300" dunke 15.05 11.1 18.7 $\varphi = 106 \text{ cmm/cal}$	m
	610 bis	600" hell 300" dunkel 300" dunkel 600" hell 300" dunkel 300" dunkel	$\begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	m n /cal

Über die Blackmansche Reaktion.

Von

Otto Warburg und Tsunao Uyesugi.

(Eingegangen am 18 Februar 1924)

Als Blackmansche Reaktion bezeichnen wir den chemischen Vorgang, der bei sehr starker Bestrahlung einer grunen Zelle das Tempo der Kohlensaurespaltung bestimmt. Die Blackmansche Reaktion zeichnet sich aus durch ihre Temperaturempfindlichkeit¹ und ihre Blausaureempfindlichkeit² Erhohung der Temperatur beschleunigt sie. Blausaure in kleinen Konzentrationen hemmt sie. Die übrigen Teilvorgänge der Assimilation sind weder temperatur- noch blausaure-empfindlich. Betrahlen wir eine grüne Zelle sehr schwach, so bewirkt Erhohung der Temperatur keine Beschleunigung¹, Blausaure keine Hemmung² der Kohlesaurespaltung.

Fragt man nach der Bedeutung der Blackmanschen Reaktion, so liegen, wie es scheint, zwei Moglichkeiten vor sie kann eine "vorbereitende" Reaktion sein, die der Wirkung des Lichtes vorangeht, oder eine "fortfuhrende" Reaktion, die auf die Wirkung des Lichtes folgt Beide Auffassungen sind geaußert worden, die erste von Warburg², die zweite von Willstatter³, beide lassen sie sich in Einklang bringen mit der Kinetik des Assimilationsvorganges, die also nicht imstande ist, eine Entscheidung zwischen beiden Theorien zu treffen

WARBURG nahm an, in der Blackmanschen Reaktion bilde sich der "photochemische Acceptor", ein photochemisch angreifbares Derivat der Kohlensaure Willstatter sprach die Vermutung aus, bei der photochemischen Reduktion der Kohlensaure entstehe ein Peroxyd, und die Abspaltung von Sauerstoff aus diesem Peroxyd sei die Blackmansche Reaktion. Da sich die Theorie von Warburg nicht bewahrt hat, so soll sie aufgegeben werden. Ist Willstatters Theorie richtig.

¹ Blackman: Ann. of Bot. 19, 281, 1905.

² WARBURG, O.: diese Zeitschr. 100, 230 1919; 103, 188 1920.

³ Willstatter u. Stoll. Untersuchungen über die Assimilation der Kohlensäure. Berlin 1918.

so ist anzunehmen, daß Peroxyde, in eine lebende grüne Zelle eingeführt, gespalten werden und daß diese Spaltung sich ahnlich verhalt wie die Blackmansche Reaktion. Von diesem Gesichtspunkte aus haben wir die Spaltung von Wasserstoffperoxyd durch Chlorella näher untersucht und diese Peroxydspaltung mit der Blackmanschen Reaktion verglichen.

Die Anordnung der Versuche war folgende: Wir suspendierten Chlorellen in Knorscher Losung, brachten die Suspensionen in Atmungstroge, die in einem Thermostaten bewegt wurden, und heßen, wenn Temperaturgleichgewicht eingetreten war, aus einer kleinen Birne so viel Wasserstoffperoxyd zufließen, daß die Konzentration an Peroxyd in der Knorschen Losung m/300 war. Knorsche Losung, die sauer ist, zersetzt unter den Bedingungen unserer Versuche Wasserstoffperoxyd nicht merklich Sind jedoch Chlorellen in der Losung, so wird Wasserstoffperoxyd in Wasser und Sauerstoff gespalten, und die Geschwindigkeit dieser Spaltung kann an einem angeschlossenen Barcroftmanometer genau verfolgt werden. Wahlt man dabei die Zellmengen so klein, daß in den ersten 15-30 Minuten nach Zugabe des Wasserstoffperoxyds die Geschwindigkeit der Sauerstoffentwicklung nur wenig abfallt, so kann man ohne umstandliche Rechnung die Geschwindigkeit des Zerfalls aus den beobachteten Druckanderungen berechnen und - wenn die verwendeten Zellmengen gleich sind die Geschwindigkeiten des Zerfalls unter der Einwirkung verschiedener Stoffe vergleichen Erscheint beispielsweise in reiner Knopscher Losung nach t Minuten der Druck p_0 und unter sonst gleichen Bedingungen nach Zusatz eines Stoffes der kleinere Druck p, so ist die Hemmung der Zerfallsgeschwindigkeit, die der zugesetzte Stoff hervorbringt,

gleich
$$\frac{p_0-p_1}{p_0}$$
.

Mit Hilfe dieser Anordnung haben wir zunachst die Wirkung der Blausaure auf den Zerfall des Wasserstoffperoxyds untersucht. Spalte 2 der Tabelle 1 enthalt das Ergebnis der Messungen. Blausaure hemmt den Zerfall des Peroxyds, und zwar beginnt die Hemmung bei einer Blausaurekonzentration von 1 200 000 Mol pro Liter und ist bei einer Blausaurekonzentration von 1 1000 Mol pro Liter fast vollstandig. Nachdem dies festgestellt war, haben wir die früheren Versuche 1 über die Wirkung der Blausaure auf die Blackmansche Reaktion wiederholt um die Wirkung der Blausaure auf beide Vorgange für dieselbe Chlorellakultur vergleichen zu konnen. Wir hielten uns dabei genau an die früher beschriebene.

¹ Warburg, O.. diese Zeitschr. 100, 230. 1919; 103, 188. 1920.

Blausaure auf die Sauerstoffentwicklung einer sehr stark bestrahlten kohlensaurehaltigen Algensuspension in Lösungen, die natürlich frei von Wasserstoffperoxyd waren

Tabelle 1.

	entratio der usaure		I Hemmung der Blackmanschen Reaktion	Hemmung des Wasserstoffperoxydzerfalls
n 200000 n 10000 n 1000			20 55 95	32 83 93

Spalte 1 der Tabelle 1 enthalt das Ergebnis der Messungen. Die BLACKMANsche Reaktion wird durch Blausaure gehemmt, und zwar beginnt die Hemmung bei einigen ½100000 Molen Blausaure pro Liter und ist bei einer Blausäurekonzentration von ½1000 Mol pro Liter fast vollstandig. Die Übereinstimmung in dem Verhalten der beiden Vorgange, der Peroxydspaltung im Dunkeln und der Sauerstoffentwicklung aus Kohlensäure bei Bestrahlung gegenüber Blausäure ist also eine weitgehende, wenn auch die Form der Hemmungskurven in beiden Fallen verschieden zu sein scheint

Des weiteren haben wir die Wirkung einiger Narkotica auf den Zerfall des Wasserstoffperoxyds untersucht, und zwar die Wirkung der Urethane. Spalte 3 der Tabelle 2 enthalt das Ergebnis der Messungen,

Tabelle 2.

	1	2	3
Narkotikum	50% durch	Hemmung der BLACKMANSCHEN Re- aktion um 50% durch Millimol Liter	Hemmung des H ₂ O ₂ -Zerfalls um 50% durch Millimol Liter
Methylurethan	1200	660	440
Athylurethan	780	225	135
Propylurethan	100	73	80
Butylurethan (iso)	43	26	27
Amylurethan (180)	32	12	weniger als 9
Phenylurethan .	6	(1,5	weniger als 1.5

aus denen man erkennt, daß der Peroxydzerfall durch Narkotica gehemmt wird, und daß er ein Vorgang ist, der sich an Oberflachen abspielt. Nachdem dies festgestellt war, haben wir die Versuche A v Rankes¹ uber die Beeinflussung der Blackmanschen Reaktion durch Narkotica

¹ WARBURG, O.: diese Zeitschr 100, 230, 1919, 103, 188-1920.

wiederholt, um so die Wirkung der Narkotica auf beide Vorgange für dieselbe Chlorellakultur vergleichen zu können. Wir hielten uns dabei genau an die früher beschriebene Versuchsanordnung und fanden mit geringen Abweichungen dieselben Werte wie A. v. Ranke (vgl. Spalte 2 der Tabelle 2). In Spalte 1 der Tabelle 2 fuhren wir noch die Werte für die Atmungshemmung der Chlorella an, die wir nicht neu bestimmt, sondern einer früheren Arbeit¹ entnommen haben. Bei Betrachtung der Tabelle 2 erkennt man die weitgehende Übereinstimmung in dem Verhalten der Peroxydspaltung und der Blackmanschen Reaktion gegenüber den geprüften Narkotica. Der Peroxydzerfall ist erheblich empfindlicher als die Atmung, aber mindestens ebenso empfindlich wie die Blackmansche Reaktion.

Beide Tabellen sprechen durchaus zugunsten von Willstatters Theorie. Allerdings ist die Übereinstimmung in dem Verhalten der Peroxydspaltung und der Blackmanschen Reaktion keine vollkommene, aber eine solche ist auch dann nicht zu erwarten, wenn der Katalysator beider Vorgänge identisch ist Denn Willstatters Peroxyd ist nicht Wasserstoffperoxyd, das Substrat in beiden Fallen also jedenfalls verschieden

Experimenteller Teil.

Die Chlorellen wurden nach einer früher gegebenen Vorschrift² in Knopscher Losung gezuchtet. Die Zellmengen, die für eine Messung verwendet wurden, waren: für die Messung der Peroxydspaltung je 0,05 ccm Zellen = 10 mg Trockensubstanz pro Trog. für die Messung der Blackmanschen Reaktion je 0,02 ccm Zellen = 4 mg Trockensubstanz pro Trog. Diese Angaben sollen nur einen ungefahren Anhaltspunkt für die einzuhaltenden Mengenverhaltnisse geben. Die Zellmengen in verschiedenen Versuchen genau gleich zu halten ware muhsam und zwecklos, da die Wirksamkeit pro Milligramm Zellsubstanz je nach dem Zustande der Kultur schwankt. Um die Wirkung eines Stoffes zu ermitteln, mussen von ein und derselben Zellsuspension genau gleiche Volumina abpipettiert werden und die in ihnen enthaltenen Zellmengen. — ohne Zusatz und mit Zusatz. — gleichzeitig geprüft werden.

Wie schon fruher, so stellte sich auch in dieser Arbeit heraus, daß die Atmung der Chlorella schnell im Dunkeln abfallt, offenbar weil die Alge, im Gegensatz zu tierischen Zellen, arm an verbrennlicher Substanz ist. Die Tatsache, daß zugesetzte organische Stoffe, falls ihre Konzentrationen nicht zu hoch sind, die Atmung beschleunigen,

¹ WARBURG, O. diese Zeitschr. 102, 188 1920.

² Zeitschr. f. physik. Chem. 10, 250 1922.

erklären wir so, daß sie der Chlorella als Brennmaterial dienen Blausaure wirkt, wie sich wiederum¹ zeigte, selbst in hohen Konzentrationen auf die Atmung der Chlorella nicht hemmend, sondern, wie alle ubrigen organischen Stoffe, beschleunigend

Messung der Wasserstoffperoxydspaltung. Je 10 ccm Zellsuspension wurden in Atmungstroge der in dieser Zeitschr 142, 494, 1923, abgebildeten Form eingefullt, in den Einsatz zur Absorption der Atmungskohlensaure 1 ccm 5 proz Kalilauge Die Suspensionsflüssigkeit war Knorsche Losung, im Gasraume befand sich Luft. Die Temperatur des Thermostaten war 20°. das Zimmer wahrend der Messungen verdunkelt Das Gesamtvolumen der Gefaße war 30 ccm, die Gefaßkonstante für Sauerstoff, da etwa 11 ccm Flüssigkeit eingefüllt waren, etwa 2, was bedeutet, daß eine Druckanderung von 1 mm den Verbrauch oder die Entwicklung von 2 cmm Sauerstoff anzeigte

Das Wasserstoffperoxyd war aus Natriumperoxyd und primarem Natriumphosphat nach W FRIEDRICH (vgl Vanino, Praparat. Chemie 1, 10. 1921) hergestellt und im Vakuum destilliert Je 0,5 ccm einer m 15 Losung wurden in die Ansatzbirne eingefüllt, ihr Inhalt, nachdem Temperaturausgleich eingetreten war, dem Inhalt des Atmungstroges zugefügt, in dem die Konzentration an Wasserstoffperoxyd dann m 300 war

Die auftretenden Druckanderungen wurden etwa 30 Minuten lang beobachtet Fur die Berechnung dienten nur die in den ersten 15 Minuten auftretenden Druckanderungen

Eine Schwierigkeit bei den Peroxydversuchen war die Frage, in welcher Weise die Atmung bei der Berechnung zu berucksichtigen sei Erhalt man in dem peroxydfreien Troge infolge der Atmung einen negativen Druck von 20 mm und gleichzeitig in dem peroxydhaltigen Troge einen positiven Druck von 100 mm, so weiß man zunachst nicht, ob die Peroxydspaltung 100 oder 120 mm entspricht. Doch ist anzunehmen, daß eine Zelle, der Wasserstoffperoxyd zur Verfugung steht, dieses an Stelle des molekularen Sauerstoffs in der Atmung verbraucht, daß also in einer peroxydhaltigen Lösung molekularer Sauerstoff von der Zelle nicht absorbiert wird. Unter dieser Voraussetzung haben wir die Peroxydspaltung berechnet und nur die positiven Drucke berucksichtigt? Erkennt man diese Voraussetzung nicht an, so kann man die Tabellen unter Berücksichtigung der Atmung, die immer angegeben

¹ Diese Zeitschr. 100, 230, 1919.

 $^{^2}$ Ist k der beobachtete positive Druck, $K_{\rm O_2}$ die Gefäßkonstante fur Sauerstoff, so ist die entwickelte Sauerstoffmenge $x_{\rm O_2}$ in cmm

ist, umrechnen An dem Wesentlichen unserer Ergebnisse andert sich dadurch nichts

Messung der Blackmanschen Reaktion: Die Form der Gefaße war die in dieser Zeitschr. 100, 246, Abb 3 abgebildete Die Suspensionsflussigkeit war Knopsche Losung, der Gasraum erhielt Luft mit 4 Vol -Proz Kohlensaure. Als Lichtquelle verwendeten wir ½-Watt-Metallfadenlampen, und zwar 75-Wattlampen, deren leuchtender Faden sich in einigen Zentimetern Entfernung von dem Assimilationstroge befand Die Beleuchtungsstarke war dann so hoch, daß ihre Vermehrung ohne Einfluß auf die Kohlensaurespaltung war. Die Lampen wurden nach dieser Zeitschr. 100, 245, Abb 2 montiert Die Temperatur des Thermostaten war 20°.

War $K_{\rm O_2}$ die Gefaßkonstante fur Sauerstoff, $K_{\rm CO_2}$ die Gefaßkonstante fur Kohlensaure, so war die zersetzte Kohlensauremenge $x_{\rm CO_2}$ in Kubikmillimetern

$$x_{\text{CO}_2} = h \, \frac{K_{\text{O}_2} \, K_{\text{CO}_2}}{K_{\text{CO}_2} - K_{\text{O}_2}}.$$

wo h die beobachtete Druckanderung in Millimetern Brodiescher Flussigkeit bedeutet.

Protokolle.

Tabelle	3	Blausäure	auf	Atmung	und	H2O2-Zertall
---------	---	-----------	-----	--------	-----	--------------

HCN	Atm	ung	H ₂ O ₂ -2	Zerfall
Mol Liter	ohne HCN cmm O ₂	mit HCN cmm O ₂	ohne HCN cmm O ₂	mit HCN cmm O ₂
200000	15' — 26 30 34	15' — 24 30 — 31	$ \begin{array}{r} 15 & - & 74 \\ 30 & - & 157 \end{array} $	15 - 50 30 - 106
1,10000	$\begin{array}{ccc} 15' &34 \\ 30 &44 \end{array}$	15' - 35 $30 - 50$	$ \begin{array}{rrr} 15 & - & 62 \\ 30 & - & 119 \end{array} $	15 11 30 - 32
1 1000	$ \begin{array}{r} 15' - 8 \\ 30 - 16 \end{array} $	15' - 18 $30 - 35$	$15' - 84 \\ 30 \cdot - 146$	15 - 6 30 - 17

Tabelle 4 Blausäure auf Blackmansche Reaktion

HCN	Atmung	(dunkel)	Assimilar	tion (hell)
Mol Liter	ohne HCN emm O ₂	mit HCN emm O ₂	ohne HCN cmm O ₂	mit HCN cmm O ₂
200000	15': — 4 30 · — 6	$ \begin{array}{r} 15' - 5 \\ 30 - 7 \end{array} $	15': 43 30 : 83	15' - 34 $30 - 64$
1/10000	15': -4 $30: -6$	15' — 5 30 — 9	15': 48 30: + 91	15' + 18 $30 - 34$
1/1000	15': — 4 30 . — 6	$15'$: — 7 $30 \cdot - 9$	15': + 48 30 : + 97	$15' - 5 \\ 30 - 5$

Tabelle 5 Urethane auf Atmung und H₂O₂-Zerfall

		,	2 - 2		
	Gen		nung	$\mathrm{H_2O_2}$ -	Zerfall
Substanz	Proz	ohne Urethan cmm O ₂	$\begin{array}{c} \text{mit Urethan} \\ \text{cmm } O_2 \end{array}$	ohne Urethan ${ m cmm} { m O_2}$	mit Urethan cmm O ₂
Methylurethan	2	15'·— 9 30 — 15	15' — 12 30 — 22	$15' - 78 \\ 30 : -146$	
Menyimethan	4	15' — 12 30 — 19	15'· — 14 30 — 26	15'· - 51 30 : - 93	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Athylurethan	1	$15' - 16 \\ 30 : -26$	15' — 25 30 — 41	$15' - 75 \\ 30 \cdot + 136$	$15'. + 41 \\ 30: + 78$
* acar	2	$15:-15 \\ 30:-22$	$15' - 22 \\ 30 - 35$	15': $+$ 73 30 + 142	$\begin{array}{ccc} 15' \cdot + & 22 \\ 30 \cdot + & 41 \end{array}$
Propylurethan	0.5	15': — 14 30: — 22	15'· — 21 30 : — 35	15': + 87 30 + 152	$15' - 62 \\ 30 \cdot -113$
I sopy and the same	1	$\frac{15'}{30} - \frac{9}{-12}$		$15' \cdot + 57 \\ 30 \cdot + 114$	15' 23 30 · - 48
Butylurethan	0.2	$15' : -12 \\ 30 : -20$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	15': $+$ 97 30 : $+$ 166	$15'. + 58 \ 30: +102$
	0.4	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	$15' + 75 \\ 30 \cdot - 137$	$ \begin{array}{rrr} 15' \cdot + & 32 \\ 30 & - & 61 \end{array} $
Amylurethan	16	15': — 26 30 . — 23	15' — 47 30 — 69	$15' + 73 \\ 30 \cdot + 138$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Phenylurethan .	0,025	$ \begin{array}{rrr} 15' & -22 \\ 30 & -29 \end{array} $	15' — 43 30 — 66	$15'. + 73$ $30 \cdot + 138$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Tabelle 6.
Urethane auf Blackmansche Reaktion.

	Gew.	Atmung	(dunkel)	Assımılat	ion (hell)
Substanz	Proz.	ohne Urethan cmm O ₂	mit Urethan cmm O ₂	ohne Urethan cmm O ₂	mit Urethan cmm O ₂
Methylurethan .	3	$ \begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	15' — 5 30 — 12	$15' - 45 \\ 30 \cdot - 84$	15' 31 30 56
	5	15': — 5 30 · — 13	15' — 5 30 — 10	$15' - 56 \\ 30 . + 107$	$\begin{array}{ccc} 15' & + & 20 \\ 30 & + & 36 \end{array}$
Athylurethan.	2	$15' 5$ $30 \cdot - 10$	$ \begin{array}{r} 15' - 5 \\ 30 - 12 \end{array} $	$15' - 62 \\ 30 : + 124$	15' + 28 $30 - 53$
Propylurethan	0.75	15'· — 5 30 — 13	15' — 8 30 — 16	$15' - 94 \\ 30 : -174$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Butylurethan	0,3	30 8	30 -14	$15'$. -134 $30 \cdot -265$	$ \begin{array}{r} 15' - 76 \\ 30 + 154 \end{array} $
Amylurethan .	0,16	15' 4 30 8	15' — 8 30 — 13	15' + 76 30 : + 164	$15' + 32 \\ 30 \cdot + 64$
henylurethan .	0,0088	30 - 4	15'. — 5 30 — 12	15'. $+ 15530 + 315$	15'. + 62 $30 + 118$

Über den Temperaturkoeffizienten der Kohlensäureassimilation.

(II. Mitteilung über die Blackmansche Reaktion1).

Von

Muneo Yabusoe.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem)

(Eingegangen am 2. Oktober 1924.)

Mit 3 Abbildungen

Wie Blackman² fand wird die photochemische Kohlensaurespaltung in grunen Zellen durch die Temperatur nicht beeinflußt Schwach bestrahlte grune Zellen zersetzen pro Calorie absorbierter Strahlung bei verschiedenen Temperaturen gleiche Kohlensauremengen

Andererseits zeigte Blackman², daß die Kohlensaureassimilation beim Übergang von schwacher zu intensiver Bestrahlung temperaturempfindlich wird. Dieses merkwurdige Verhalten ruhrt daher^{2,2} daß je nach der Intensität der Bestrahlung verschiedene Vorgange die Geschwindigkeit der Kohlensaurezersetzung bestimmen. Bei intensiver Bestrahlung ist der limitierende Vorgang nicht die Lichtieaktion sondern eine Dunkelreaktion die Blackmansche Reaktion und diese letztere ist temperaturempfindlich. Spricht man von dem Temperaturkoeffizienten der Kohlensaureassimilation so meint man also immet den Temperaturkoeffizienten der Blackmanschen Reaktion.

T.

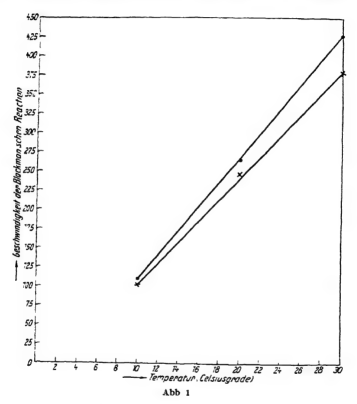
Ich habe auf Veranlassung von Herrn Warburg den Einfluß der Temperatur auf die Blackmansche Reaktion naher untersucht. Als Versuchsmaterial benutzte ich Chlorellen die in Knopscher Losung

¹ Erste Mitteilung O Warburg u T. Ujesigi, diese Zeitschrift 146, 486 1924.

² Blackman: Ann of Botany 19, 281 1905

³ Warburg, O.: diese Zeitschr 100, 230, 1919; 103, 188, 1920

suspendiert waren. Die Suspensionen wurden mit einem Gasgemisch von 5 Vol.-Proz. Kohlensaure, 2 Vol.-Proz. Sauerstoff und 93 Vol.-Proz. Stickstoff gesättigt und in dunnen Schichten so stark bestrahlt, daß eine Vermehrung der Lichtintensität keine Beschleunigung der Assimilation bewirkte. Die bei der Bestrahlung im Assimilationstrog auftretenden Druckänderungen wurden gemessen und aus ihnen in bekannter¹ Weise die zersetzten Kohlensauremengen berechnet



Die pro Versuch verwendeten Zellmengen waren 100 cmm frischer Zellsubstanz = 20 mg Trockensubstanz Das Volumen der Knorschen Losung war 8 ccm, das Volumen des Gasraumes 10 ccm. 1 mm Druckanderung zeigte, je nach der Temperatur, die Zersetzung von 2—3 cmm Kohlensaure an In bezug auf die Formeln, nach denen ich gerechnet

¹ In der Arbeit von O. Warburg, diese Zeitschr 100, 230, 1919, findet man einige Messungen des Temperaturkoeffizienten der Blackmanschen Reaktion Stellt man die Messungen graphisch dar, so erhält man auch dort eine gerade Linie

habe, und sonstige Einzelheiten verweise ich auf frühere Arbeiten aus diesem Institut.

Das Ergebnis meiner Messungen ist, daß die Geschwindigkeit der Blackmanschen Reaktion zwischen 10 und 30° eine lineare Funktion der Temperatur ist¹. Bei tieferen Temperaturen treten Abweichungen von dieser einfachen Beziehung auf, und zwar ist die Geschwindigkeit bei tiefen Temperaturen großer, als sie bei linearem Verlauf der Kurve ware (vgl. Tabelle 1 und Abb. 1)

	Tabelle 1. Didenmarksen	e Reaktion.
Temperatur	Versuch 1 2 mg Zellsubstanz Pro Stunde entwickelter Sauerstoff	Versuch 2 2 mg Zellsubstanz. Pro Stunde entwickelter Sauerstoff
°C	emm	emm
$\begin{array}{c} 5 \\ 10 \\ 20 \\ 30 \end{array}$	50 101 248 380	110 266 430

Tabelle 1. Blackmansche Reaktion.

Der Einfluß der Temperatur auf die Kohlensaureassimilation ist also ein durchaus anderer als der Einfluß der Temperatur auf chemische Reaktionen im homogenen System Bezeichnen wir die Geschwindigkeitskonstante mit k, die Temperatur mit ϑ , so findet man in homogenen Systemen, daß $\frac{dk}{d\vartheta}$ sehr stark mit der Temperatur wachst und daß oft. worauf VAN 'T HOFF aufmerksam gemacht hat $\frac{dk}{d\vartheta}$ proportional k ist

In homogenen Systemen ist also vielfach $\frac{d\,\vartheta}{k}$ konstant, in unserem Falle dagegen ist $\frac{d\,k}{d\,\vartheta}$ konstant

Bekanntlich versteht VAN'T HOFF 2 unter dem . Geschwindigkeitsquotienten" micht den Differentialquotienten der Geschwindigkeit nach der Temperatur, sondern das Verhaltnis der Geschwindigkeiten

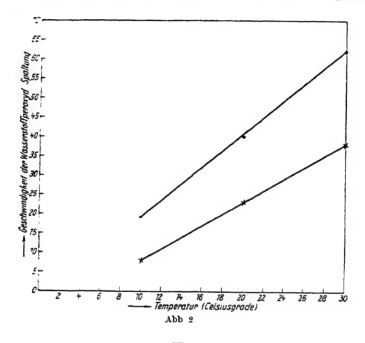
fur ein gegebenes Temperaturintervall Ist nun $\frac{d\vartheta}{k}$ konstant, so ist es auch der Geschwindigkeitsquotient, ist aber $\frac{dk}{d\vartheta}$ konstant, so nimmt

¹ In der Arbeit von O. Warburg, diese Zeitschr. 100, 230–1919, findet man einige Messungen des Temperaturkoeffizienten der Blackwanschen Reaktion. Stellt man die Messungen graphisch dar, so erhält man auch dort eine gerade Linie.

² Der VAN 'T HOFFsche Geschwindigkeitsquotient für 10° ist das, was in der Biologie unzulässigerweise als Temperaturkoeffizient bezeichnet wird.

der Geschwindigkeitsquotient mit steigender Temperatur ab und besitzt jeden Wert zwischen ∞ und 1

Schon vor vielen Jahren haben O Warburg¹ und A. Krogh² darauf hingewiesen, daß die van 't Hoffsche und die ihr ahnliche Arrheniussche Beziehung, die für homogene chemische Systeme gilt, auf chemische Vorgänge in Zellen nicht allgemein anwendbar ist Insbesondere hat schon A. Krogh einige Falle beschrieben, in denen die Geschwindigkeit des chemischen Umsatzes eine lineare Funktion der Temperatur ist.



II.

Warburg und Ujesugi³ haben gezeigt, daß die Blackmansche Reaktion sich gegenüber chemischen Einflussen ahnlich verhalt wie Spaltung die von Wasserstoffperoxyd in der Zelle Bringt man Chlorellen in verdunnte Losungen von Wasserstoffperoxyd, so zersetzen sie — im Dunkeln — das Peroxyd zu Wasser und Sauerstoff, ein Vorgang der durch Blausaurekonzentrationen von n'200000 merklich gehemmt wird. Bei der gleichen Blausaurekonzentration — in Losungen, die frei von Wasserstoffperoxyd sind — tritt eine Hemmung der Blackman-

¹ Warburg, O.: Ergebn d Physiol. 14, 253, 1914.

² Krogh, A.: Zeitschr. f allgem Physiol. 16, 163 und 178. 1914.

WARBURG, O. u. T. UJESUGI: diese Zeitschr. 146, 486. 1924.

schen Reaktion auf Dieser und ahnliche Versuche sprechen zugunsten der Annahme, daß die Blackmansche Reaktion — was schon Will-stätter¹ vermutete — nichts anderes ist als die Spaltung eines bei der Kohlensaurereduktion gebildeten Peroxyds

Um den Gedanken weiter zu verfolgen, habe ich den Einfluß der Temperatur auf die Peroxydspaltung gepruft. Die Chlorellen befanden sich — bei Abschluß von Licht — in luftgesättigter Knorscher Lösung, das Wasserstoffperoxyd in einer Ansatzbirne des Meßtroges. Sofort nach dem Einkippen des Peroxyds begann die Druckmessung, die nach 15 Minuten immer beendet war. Die Konzentration des Wasserstoffperoxyds in der Knorschen Lösung war hierbei nach dem Einkippen m/300 und konnte wahrend der Messung als konstant betrachtet werden.

Die Messungen lehrten, daß auch die Geschwindigkeit der Peroxydspaltung zwischen 10 und 30° eine lineare Funktion der Temperatur ist, und weiterhin daß auch hier beim Übergang zutieferen Temperaturen

Versuch 1 Versuch 2 4 mg Zellsubstanz In 15 Min. Temperatur 3.6 mg Zellsubstanz. In 15 Min entwickelter Sauerstoff entwickelter Sauerstoff o C emm cmm 5 4,5 10 7.8 19 20 23 40 30 38 62

Tabelle 2. Peroxydspaltung.

Abweichungen von dem linearen Verlauf auftreten (Tabelle 2 und Abb. 2). In dieser Übereinstimmung erblicke ich ein neues Argument zugunsten der Annahme daß die Blackmansche Reaktion eine Peroxydspaltung ist.

III.

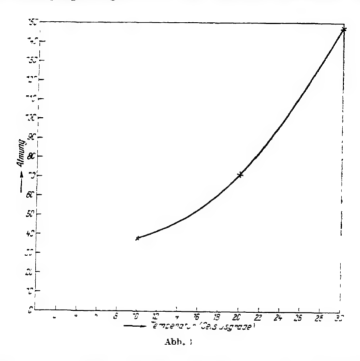
Die Form der Temperaturfunktion die ich für die Blackmansche Reaktion und die Peroxydspaltung gefunden habe, ist zwar wie erwähnt, in einigen Fallen schon von A. Kroch beobachtet worden, ist aber doch selten. Naturlich bedeutet die Ahnlichkeit der Temperaturfunktion in den beiden von mir beschriebenen Fallen um so mehr, je seltener diese Form der Funktion ist.

Ich habe außer der Blackmanschen Reaktion und der Peroxydspaltung noch einige andere Vorgange untersucht, die Atmung der roten Vogelblutzellen, die Atmung der Hefezellen die Garung der

¹ WILLSTATTFR u. STOLL. Untersuchungen uber die Assimilation der Kohlensaure, Berlin 1918.

Hefezellen, die Garung der Milchsaurebakterien, die Glykolyse der Carcinomzelle, die Leucinoxydation an Kohle, und habe in allen diesen Fallen keine lineare Temperaturfunktion gefunden, sondern ein Ansteigen des $\frac{dk}{d\theta}$ mit der Temperatur

Besonders bemerkenswert erscheint es mir daß die Atmung der Chlorella durch die Temperatur in ganz anderer Weise beeinflußt wird als die Peroxydspaltung und die BLACKMANSChe Reaktion. Ein Bei-



spiel sei mitgeteilt (Tabelle 3 und Abb 3), das zeigt, daß die Temperaturfunktion der Atmung keine gerade Linie ist, sondern daß wir hier das ubliche Steigen des $\frac{d\,k}{d\,\vartheta}$ mit der Temperatur finden.

Tabelle 3 Atmung.

Temperatur	20 mg Zellsubstanz Pro Stunde verbrauchter Sauerstoff
0 C	emm
10 20	38 71
30	147

Bemerkung über die Anwendung der Quantentheorie auf die Kohlensäureassimilation.

Von

Otto Warburg.

V Henri hat in den Naturwissenschaften Jahrgang 14 Heft 9. 1926 die Ansicht vertreten, daß man auf die Kohlensaureassimilation, weil sie zu kompliziert sei, die Quantentheorie nicht anwenden konne Ich habe darauf folgendes erwidert (Naturwissenschaften Jahrgang 14, Heft 9 1926):

Ich gehe von der Tatsache aus. daß die Kohlensaureassimilation ein Vorgang ist, der sich an festen Grenzflachen abspielt. Man denke sich das Chlorophyll an dem festen Gerust des Chlorophyllkorns (Stroma) in einfach-molekularer Schicht ausgebreitet und an diesem gefarbten Gerust die Kohlensaure

(oder ein Derivat der Kohlensaure von gleicher Oxydationsstufe) adsorbiert (vgl Skizze)

Belichten wir, so wird das Chlorophyll chemisch

aktiviert und reduziert die Kohlensaure, wobei es selbst in den Normalzustand zurückkehrt. Da ein Absorptionsvorgang nicht iereht, um die Kohlensaure zur Stufe der Glucose zu reduzieren, muß sich ein solcher Vorgang mehrmals wiederholen. Ist dies geschehen und die Reduktionsstufe der Glucose erreicht, so lost sich das Endprodukt von der Oberflache ab und wird durch ein neues Kohlensauremolekul ersetzt. Nach dieser Auffassung reagieren die aktivierten Chlorophyllmolekule, die zur vollstandigen Reduktion der Kohlensaure notig sind, nicht gleichzeitig mit der Kohlensaure, sondern zeitlich hintereinander und reduzieren die Kohlensaure stufenweise. Entsprechend faßt man die Verbrennung der Glucose durch Sauerstoff

$$C_6H_{12}O_6 + 6O_2 = 6CO_2 - 6H_2O$$

nicht als eine gleichzeitige Reaktion von 6 Molekulen Sauerstoff mit I Molekul Glucose auf, sondern als eine stufenweise Oxydation Weiterhin mache ich von der Tatsache Gebrauch, daß bestrahltes Chlorophyll, gleichgültig ob man mit blauem oder grünem oder gelbem Licht bestrahlt, immer rot fluoresciert. Betrachten wir nun die Erzeugung fluorescierender und chemisch aktivierter Chlorophyllmoleküle als parallele Vorgänge, so wird jeder Absorptionsvorgang, unabhängig von der Farbe des erregenden Lichtes, immer den gleichen aktivierten Zustand des Chlorophylls hervorbringen. Dann ist die Zahl der Absorptionsvorgänge — das heißt die Zahl der absorbierten Quanten —, die zur Reduktion eines Kohlensäuremoleküls erforderlich sind, in den verschiedenen Spektralbezirken gleich, und die spezifische photochemische Wirkung muß sich mit der Wellenlänge so ändern, wie wir es beim Übergang von Rot zu Gelb finden und wie es das Einsteinsche Gesetz verlangt.

Diese Überlegungen zeigen, daß man die wesentlichsten Ergebnisse unserer Energiemessungen — die Größe der Ausbeute und die Änderung der Ausbeute mit der Wellenlänge — quantentheoretisch ungezwungen erklären kann, wenn man sich nur daran erinnert, daß die Kohlensäureassimilation ein Vorgang an Oberflächen ist.

Sauerstoffübertragung durch Chlorophyll und das photochemische Äquivalentgesetz.

Von

Hans Gaffron.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 20. Januar 1927.)

Mit 2 Abbildungen

Löst man Chlorophyll in Aceton und belichtet, so wird Sauerstoff aufgenommen, wobei das Chlorophyll allmahlich unter Oxydation zerstört wird Durch Zusatz geeigneter Substanzen — welche die wirksame Strahlung nicht absorbieren — kann man die Sauerstoffaufnahme erheblich verstarken, die oxydative Zerstorung des Chlorophylls verhindern Solche Substanzen nennen wir Acceptoren Da der Acceptor oxydiert wird, wahrend der Farbstoff, der das Licht absorbiert, in der Bilanz unverandert bleibt, so kann man von einer photochemischen Sauerstoffübertragung sprechen, ein Ausdruck der nur die Bilanz, nicht den Mechanismus des Vorgangs charakterisieren soll. Ich habe auf Anregung und unter Hilfe von Herrn Otto Warburg gemessen, wieviel Sauerstoff bei derartigen Reaktionen pro Calorie absorbiertei Strahlung übertragen wird.

1. Methodik.

Die Strahlungsenergie wurde bolometrisch, die aufgenommene Sauerstoffmenge manometrisch gemessan¹ Immer waren die Chlorophall-Losungen so konzentriert, daß die gesamte, in den Versuchstrog eingestrahlte Energie absorbiert wurde. Die absorbierte Energie war also gleich der eingestrahlten Die Belichtungszeit betrug 5 Min. Den wahrend dieser Zeit eingestrahlten Energiemengen von etwa $^{1}/_{10}$ Gramm-Calorie entsprachen Manometerausschläge von 10-20 mm. Die Fehler bei der bolometrischen Energiemessung (Kompensationsverfahren nach E Warburg 2 betrugen $2^{\circ}o$ Etwa ebenso groß waren die Fehler bei der manometrischen Messung (Ablesung mit Kathetometer-Mikroskop), so daß der Tehler

in dem Quotienten photochemische Wirkung keinesfalls 5% übersteigt

Ygl. O. WARBURG u. E. NEGELEIN Zeitschr. physikal Chem. 106, 198 1923

² Warburg, E., C. Leithauser, E. Hupka u. C. Muller: Ann. d. Physik [4] 40, 609, 1913

Ich habe die photochemischen Wirkungen im Rot, Gelb, Grun und Blau gemessen. Als Lichtquelle diente für Rot ($\hat{\lambda}=640-670~\mu\mu$) ein Monochromator, für die ubrigen Farben eine Quecksilberdampflampe, aus deren Strahlung die Wellenlängen $\hat{\lambda}=578,~546$ und 436 $\mu\mu$ isoliert wurden

Wesentlich für meine Anordnung war, daß der photochemische Umsatz die Anfangskonzentrationen nicht merklich anderte Dies wurde erreicht durch kurze Belichtungszeit und medrige Strahlungsintensität.

2. Farbstoff, Lösungsmittel. Acceptor, Sauerstoff,

Als Farbstoff benutzte ich krystallisiertes Äthyl-chlorophyllid, das nach Willstätter dargestellt worden war (vgl. experimentellen Teil) Besonderes Gewicht wurde auf die vollstandige Abtrennung der gelben (photochemisch unwirksamen) Begleitpigmente gelegt

Das zunachst als Lösungsmittel verwendete Wasser erwies sich als für solche Versuche ungeeignet. Denn in organischen Lösungsmitteln verschiedenster Art erhielt ich stets großere Ausbeuten. Besonders bewahrte sich Aceton (Kahlbaum "zur Analyse") Es hat die Eigenschaft, viele Substanzen leicht zu lösen, ohne. wie das Wasser, die photochemische Wirkung zu stören

Um einen geeigneten Acceptor zu finden, habe ich Versuche mit den verschiedensten Stoffen ausgeführt. Dabei zeigte sich, daß viele organische Substanzen schon im Dunkeln durch molekularen Sauerstoff oxydiert werden, wenn man sie bei Zimmertemperatur in Aceton löst. Solche Stoffe waren fur meine Zwecke ungeeignet Gut brauchbar als Acceptor erwies sich Allylthioharnstoff (Thiosinamin), NH₂ SC NH CH₂. CH: CH₂. der weder in Abwesenheit noch in Gegenwart von Farbstoff eine meßbare Dunkel-Oxydation zeigte und den ich für alle quantitativen Versuche verwendet habe

Die Photoxydation greift am Schwefel an und liefert neben komplizierteren Oxydationsprodukten. Schwefeldioxyd Laßt man den Prozeß so lange weiterlaufen bis die Reaktionsgeschwindigkeit sehr klein geworden ist, so kommen im allgemeinen 1½ Mol Sauerstoff auf 1 Mol Thiosinamin Dabei wird ½ Mol Schwefeldioxyd frei Das SO₂ wird dann weiter wie bekannt, zu SO₃ oxydiert¹

Den Gasraum der Versuchsgefaße fullte ich mit Luft. Bei einem Gesamtdruck von 760 mm Hg und 20° war dann der Partialdruck des Sauerstoffs (760–180) 20,9 1000 = 122 mm Hg, und die Konzentration des Sauerstoffs im Aceton (mit $\sigma_{11}^{Aceton} = 0.22$)²

¹ Noack, K · Naturwiss 14, 385, 1926

² Aus G Levi Gazz chim Ital 31 II, 513 1901

3. Ergebnisse.

Ich bezeichne nach E WARBURG¹ die von der Einheit der absorbierten Strahlungsenergie hervorgebrachte chemische Wirkung mit φ und benutze als Einheit der photochemischen Wirkung W den emm Sauerstoff, als Einheit der absorbierten Strahlungsenergie E die Gramm-Calorie Dann ist:

$$\varphi = \frac{W}{E} [\text{cmm cal}].$$

Ferner bezeichne ich die Konzentration des Chlorophylls mit $c_{\rm F}$ und die Konzentration des Acceptors mit $c_{\rm A}$, beide in Molen, Liter

Tabelle 1 enthalt die Ergebnisse von 3 Versuchsreihen.

Tabelle 1 $c_{\rm A} = 7.5 \ {\rm {\sim 10^{-1}}}, \ c_{\rm F} = 1.54 \ {\rm {^{\circ}}}\ 10^{-3}$ Temperatur 18°.

Farbe	Wellenlänge μμ	Versuch 1	Versuch 2	Versuch 3	Mittelwert von φ
rot	655 (mittlere)	517	514	474	502
gelb grun blau	578 546 436	478 440 367	450 409 337	456 408 313	461 419 339

Tabelle 2 enthalt einige Werte für je zwei verschiedene Intensitaten Sie zeigt, daß φ unabhangig von der Intensitat ist²

Tabelle 2 $c_{\rm A} = 7.5 \ . \ \ 10^{-1}, c_{\rm F} = 1.54 \ - \ \ 10^{-3} \ \ {\rm Temperatur} \ 18^{6}$

Versuchs- Nr	Farbe	Wellenlange μμ	In 5 Min in den Trog eingestrahlte Energie E (cal)	Ç
4	gelb	578	0 0574 0 121	444 450
5	blau	436	0.0487 0.0964	302 303

4. Das Einsteinsche Äquivalentgesetz.

Zur Prufung des photochemischen Aquivalentgesetzes ist es notwendig, eine Annahme hinsichtlich des chemischen Vorganges zu machen der der Zahl der absorbierten Quanten aquivalent sein soll. Die ein-

¹ Zeitschr. Elektrochem. 26, 54. 1920.

² Die Versuche sind fortlaufend numeriert Die zugehorigen Messungen finden sich unter der gleichen Ziffer im Protokoll am Schluß der Arbeit

fachste Annahme ist hier, daß fur jedes absorbierte Lichtquantum em Molekül Sauerstoff aufgenommen wird. q_0 der Tabelle 3 ist die so berechnete photochemische Wirkung, der q, die gefundene photochemische Wirkung, gegenubergestellt ist.

Wie man sieht, stimmen die berechneten und die gefundenen Werte innerhalb der Meßfehler uberein Im Rot, Gelb, Grun und Blau wird fur jedes absorbierte Lichtquantum 1 Molekul Sauerstoff aufgenommen.

		1	арене 3		
Farbe	Wellenlange	Valenz- strahlung No hr (cal)	$ \begin{pmatrix} \phi_0 \text{ ber} \\ \phi_0 = \frac{22400 10^3}{N_0 h_1} \\ \text{ (cmm, cal)} $	φ gef. $(\varphi = W E)$ $\{cmm/cal\}$	$arphi/arphi_0$
rot gelb grun blau	655 578 546 436	43300 49200 51900 65000	517 456 431 344	502 461 419 339	0,97 1,01 0,97

Tabelle 3

Es liegt hier also ein Fall vor. in dem das Einsteinsche photochemische Aquivalentgesetz¹ für einen relativ großen Spektralbezirk geprüft und bestatigt wurde, was soweit ich sehe bisher nur in den ersten grundlegenden Versuchen von E Warburg² über die Photolyse von Brom- und Jodwasserstoffgas geschehen ist³

Auf zwei Punkte mochte ich aufmerksam machen. Der erste betrifft die Absorption des Chlorophylls Chlorophyll absorbiert in dem von mir untersuchten Spektralbezirk sehr verschieden stark, am starksten im Blau, am schwachsten im Grun. Und zwar im Blau 23 mal starker als im Grun. Die bekannte scharfe Absorptionsbande des Chlorophylls liegt im Rot bei $\lambda=660-680\,\mu\mu$. Meine Versuche zeigen, daß keine Beziehungen zwischen Stärke der Absorption und photochemischer

Ann. d Physik [4] 37, 832, 38, 881–1912; Journ Physique 3, 277–1913 — Verhandl. Dtsch Physikal. Ges. 18, 318–1916; vgl. hierzu J. Stark, Ann. Physik [4] 38, 467–1912.

² Zeitschr. Elektrochem 26, 54 1920, 27, 133 1921; Sitzungsber d Preuß. Akad. d Wissensch. 1912, 216; 1913, 644

Arbeiten von W Nernst u W Noddack, Sitzungsber d. Preuß Akad d Wiss. 1923, 110—115; dieselben. Physikal. Zeitschr 21, 605, 1920. L Pusch Zeitschr. Elektrochem. 24, 336–1918. H Gruss, Zeitschr. Elektrochem. 29, 144–1923; J. Eggert u W Noddack, Zeitschr Physik 20, 299–1923; Naturwiss 15, 57–1927; F. Weigert u. L. Brodyann, Zeitschr. physikal. Chem. 120, 24–1926; Chr Winther, Zeitschr physikal. Chem. 120, 32–1926; K. F. Bonhoeffer, Zeitschr. Physik 13, 94–1923, M. Bodenstein, Zeitschr. physikal Chem. 85, 229, 1913; E. J. Bowen: Journ chem. Soc. London 123, 1199, 2328–1923.— Im ubrigen verweiße ich auf den Band 120, 1926 der Zeitschr physikal Chem., der einen wohl vollständigen Überblick über die bis 1925 vorhegenden Arbeiten gibt.

Wirkung besteht, vorausgesetzt, daß die Absorption vollständig ist Natürlich muß dies so sein. wenn das Aquivalentgesetz gilt, trotzdem ist es erwahnenswert, weil es im Gegensatz zu vielen in der Literatur geaußerten Meinungen steht

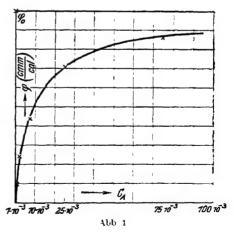
Der zweite Punkt betrifft die Kohlensaureassimilation Bestimmt $man \varphi$ bei der Assimilation der Kohlensaure, so findet man, wie O. Warburg und E Negelein gezeigt haben, daß φ vom Rot zum Blau hin abnimmt. Warburg und Negelein haben diesen Gang mit der Wellenlange quantentheoretisch erklart und aus ihren Versuchen geschlossen, daß jedes von dem Chlorophyll absorbierte Quantum, unabhängig von seiner Energie, in der lebenden Pflanze die gleiche chemische Wirkung hervorbringt. Meine Versuche beweisen, daß dieser Schluß richtig war. Denn so verschieden die Sekundarreaktionen bei der Kohlensaureassimilation und bei der photochemischen Sauerstoffübertragung auch sein mogen, so unzweifelhaft ist es, daß die photochemischen Primärvorgange in beiden Fallen die gleichen sind

5. Einfluß der Acceptorkonzentration.

In den angefuhrten Versuchen war die Chlorophyllkonzentration $c_{\rm F}=1.54\cdot 10^{-3}$ Mole/Liter, die Acceptorkonzentration $c_{\rm A}=750\cdot 10^{-3}$ Mole/Liter Halt man die Chlorophyllkonzentration konstant, geht abei mit der Acceptorkonzentration herunter, so sinkt die photochemische

Wirkung Tabelle 4 enthalt em Versuchsbeispiel, in dem — für die Wellenlange $\lambda=578~\mu\mu$ — der Einfluß der Acceptorkonzentration c_A gemessen wurde und zwai für c_A Werte zwischen $0.75\cdot10^{-3}$ und $75.0\cdot10^{-3}$

Aus Abb 1 erkennt man daß nur fur große Werte von c_A das Äquivalentgesetz ertullt ist So entsteht die Frage, wie sich die photochemische Wirkung mit der Wellenlange unter Bedingungen andert, unter denen φ kleiner ist, als es das Aquivalentgesetz verlangt Zur Entscheidung wahlte ich



eine Acceptorkonzentration, bei der im Gelb q q_0 ungefahr gleich 0.5 war und bestimmte q fur 4 verschiedene Wellenlangen Das Ergebnist in Tabelle 5 zusammengestellt

Tabelle 4 Versuch Nr. 6. $\lambda = 578 \ \mu\mu$, $c_F = 1.54 \cdot 10^{-3}$ Temperatur 1: Gasraum Luft.	Gasraum Luft.
--	---------------

	c _A	q (cmm_cal)	φ φο
0.75	10-3	48	0.10
1.88	10^{-3}	109	0.24
7,5	10^{-3}	199	0.44
25.0	10-3	322	0.71
75.0	· 10-s	392	0.86

Aus Tabelle 5 folgt, daß auch dann, wenn das Äquivalentgesetz nicht erfüllt ist, der von der Quantentheorie verlangte Gang mit der Wellenlange gefunden wird Denn q/q_0 ist in allen 4 Spektralbezirken

Tabelle 5 Versuch Nr. 7, $c_A = 10 \times 10^{-3}$, $c_F = 1.54 \times 10^{-3}$ Temperatur 18°. Gasraum Luft.

Farbe	Wellenlange $\mu\mu$	q (cmm cal)	φ ₀ (cmm cal)	φ'φο
rot	655	274	517	0,53
gelb	578	248	456	0,54
grun	546	240	431	0,56
blau	436	186	344	0,54

ınnerhalb der Fehlergrenzen gleich, oder — was dasselbe besagt — die photochemischen Wirkungen verhalten sich untereinander wie die zugehorigen Wellenlängen

φ rot	q gelb	q gelb	q grun	q rot
q gelb	φ grun	g blau	or blau	4 blau
berechnet 1.13	1,06	1,32	1,25	1.50
gefunden 1.10	1,03	1.33	1,29	1.47

6. Das Verhältnis $c_{\rm A}$ $c_{\rm F}$ 1*.

Nach den vorstehenden Versuchen steigt die photochemische Wirkung q bei konstanter Farbstoffkonzentration $c_{\rm F}$ mit der Acceptorkonzentration $c_{\rm A}$ und erreicht für große Werte von $c_{\rm A}$ den Grenzwert q_0

Zunächst liegt es nahe, die Wirkung von c_A auf φ durch die Annahme zu erklaren, daß sich der (unbestrahlte) Farbstoff F mit dem Acceptor A verbindet

$$F - A
ightharpoonup FA$$
,

und daß nur die verbundenen Farbstoffmolekule photochemisch reagieren

$$\begin{array}{ccc} q & c_{\mathbf{F}}' \\ q_{\mathsf{U}} & c_{\mathbf{F}}' \end{array}$$

wo $\epsilon_{\mathbf{F}}'$ die Konzentration an gebundenem Farbstoff, $\epsilon_{\mathbf{F}}$ die Gesamtkonzentration an Farbstoff bedeutet

^{1*} Diesen Abschnitt verfaßte Herr () WARBURG

Ist K die Affinitätskonstante der Reaktion (1), $c_{\rm A}$ die Konzentration an freiem Acceptor, so ist

$$\frac{c_{\mathbf{F}}'}{(c_{\mathbf{F}} - c_{\mathbf{F}}') \times c_{\mathbf{A}}} - K, \tag{3}$$

und nach (2) und (3)

$$\frac{q}{q_0} = \frac{c_F'}{c_F} - \frac{Kc_A}{1 - Kc_A}$$

Macht man c_A groß gegen c_F , so ist c_A sehr nahe gleich der Gesamtkonzentration an Acceptor. Dann ist c_F'/c_F und damit c_A'/c_0 vollständig durch die Gesamtkonzentration an Acceptor bestimmt, insbesondere unabhängig von der Farbstoffkonzentration c_F Die Prufung dieser Konsequenz der Gleichung (4) ergab.

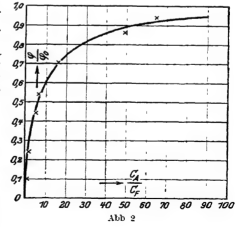
Wurde also bei großem und konstantem c_A die Farbstoffkonzentration $c_{\rm F}$ auf $^1/_{10}$ vermindert, so blieb die photochemische Wirkung nicht konstant, sondern stieg auf fast das Doppelte Es folgt daraus, daß die Gleichungen (1) bis (4) in Widerspruch zu den Tatsachen stehen, und an diesem Schluß andert sich nichts, wenn wir in Gleichung (1) statt eines Acceptormolekules mehrere Acceptormolekule mit dem Farbstoff reagieren lassen Offenbar ist es nicht möglich, den Einfluß von $c_{\rm A}$ und $c_{\rm F}$ auf φ durch Annahme einer dissoziierenden Farbstoffacceptor-Verbindung zu erklaren

Dann sind die Tatsachen. Farbstoff und Acceptor sind frei in der

Losung. Überschüssiger Farbstoff stort die photochemische Reaktion, der Acceptor begunstigt sie, das Losungsmittel ist indifferent Folgende Gleichung. in der Keine empirische Konstante bedeutet, faßt das Ergebnis der Messungen zusammen

$$\varphi/\varphi_0 = \frac{\frac{c_A}{c_F} \cdot K}{\frac{c_A}{c_F} \cdot K + 1}.$$
 (5)

Eine wesentliche Eigenschaft der Gleichung (5) ist, daß q/q_0 durch $c_{\rm A}/c_{\rm F}$ vollständig bestimmt



ist. Die Tabelle 6 und Abb 2 enthält eine Zusammenstellung aller Versuche, in denen $c_{\rm A}$ bei konstantem $c_{\rm F}$ und $c_{\rm F}$ bei konstantem $c_{\rm A}$

variiert wurde. Was die Konstante K der Gleichung (5) anbetrifft, so schwankt sie um einen Mittelwert von 0.20 (von 0.14—0.25) Diese Schwankungen sind unbedeutend, wenn man bedenkt, daß $c_{\rm A} \cdot c_{\rm F}$ von 0.49 bis 65, also um das 140 fache variiert worden ist.

Ta	belle	- 15

Ver«Nr.	C _A	L.	$c_{\mathtt{I}}$,	$c_{\mathbf{A}}$ $c_{\mathbf{F}}$	\$ \$G	K
6 7 6 8 8 8 8 8 8 8 8 8	0,73 1,88 7,5 10,0 25,0 75,0 10,0	10-3 10-3 10-3 10-3 10-3 10-3	1 54 1.54 1.54 1.54 1.54 1.54 0.154	1()-3 1()-3 1()-3 1()-3 1()-3 1()-3	0.49 1.23 4 9 6,5 16,2 49	0.105 0.24 0.44 0.54 0.71 0.86 0.94 Mttel	0,24 0,255 0,16 0,18 0,15 0,14 0,23 0,195

Bemerkenswert ist, daß die empirische Konstante K der Gleichung (5) dem Verhaltnis der Molekulargewichte von Acceptor und Farbstoff sehr nahe kommt. Ist das Molekulargewicht des Allylthioharnstoffs 116, das des Äthylchlorophyllids 652, so ist 116.652 = 0.18. während für K als Mittelwert 0.20 gefunden wurde.

7. Die Photoxydation des Chlorophylls.

Wie in der Einleitung erwähnt, oxydiert sich Chlorophyll bei Belichtung in acceptorfreier Lösung, ein Vorgang, über den viel gearbeitet worden ist¹. Die Oxydationsgeschwindigkeit ist hierbei aber 100 mal kleiner als bei der "Sauerstoffübertragung". Für λ 578 $\mu\mu$ erhielt ich ein ψ von 4 (ψ $a_0 < 0.01$) Frische Lösungen von Chlorophyll in Aceton (Vers 9) geben allerdings etwas hobere Werte Diese berühen jedoch auf den Spuren von Verunreinigungen, die auch in reinem Aceton vorhanden sind

8. Photochemische Wirkung des Hämatoporphyrins.

Ahnlich wie Chlorophyll verhalten sich viele andere fluorescierende Farbstoffe² Zwei Versuche mit Hamatoporphyrin und Allylthioharnstoff, beide gelöst in Aceton, seien im folgenden angeführt. Die Versuche lassen erkennen, daß sich die photochemischen Wirkungen im Gelb und Blau wie die Wellenlangen verhalten und weiter daß das Aquivalentgesetz erfüllt ist (Tabelle 7).

WILLSTATTER U. STOLL: Untersuchungen über die Assimilation der Köhlensaure, Berlin: J. Springer 1918. — Wagen, H. Proceed. Roy. Soc., Ser. B 87, 386, 1914. — NOACK, K.: Naturwiss 14, 385–1926. — JORGENSEN, J. u. F. Kiddlerschen Großen von Soc. of London B, 89, 342–1926.

² Vgl. Biochem. Zeitschr. 179, 161 1926 Ferner W HAUSMANN. Biochem. Zeitschr 15, 12, 1969.

Tabelle 7. $c_{\rm A}=2.6\times 10^{-1},\ c_{\rm F}=1.1\times 10^{-3}.$ Temperatur 19°. Gasraum. Luft.

Farbe	Wellenlänge μμ	Vers -Nr. 10 φ	VersNr 11 φ	Mittelwert von φ	$\varphi^{\cdot}\varphi_{0}$
gelb blau Quotient	478 436	462 350	443 332	452 341	0,99 0,99
gelb/blau	1,32	1,32	1,33		

Beschreibung der Versuche.

Die Versuchsanordnung entspricht im wesentlichen der von O. Warburg und E. Negelein¹ beschriebenen. Abweichend von der früheren Anordnung wird zur bolometrischen Energiemessung das Licht direkt aus dem Glasthermostaten in das Bolometer gespiegelt Hierzu dient ein zur Strahlungsrichtung senkrecht stehender, um seine lotrechte Achse drehbarer Spiegel. Er wird in den Thermostaten hinabgelassen, verdunkelt den Versuchstrog und wirft die Strahlung durch die planparallele Wand des Thermostaten zuruck in das ein wenig seitlich davor aufgestellte Bolometer

a) Berechnung ion E und W.

I Wenn ω der abgelesene Kompensationswiderstand ist, so wird die pro Sekunde in den Versuchstrog eingestrahlte Energie bestimmt durch

$$e=1{,}18 < 22{,}6 \times 10^{-6} \times 4{,}62 \sim 4030 \ \omega$$

Hierm ist 1.18 ein Korrektionsfaktor, 22.6 \times 10⁻⁶ bedeutet die Intensität in 1 m Entfernung der Heffrer-Lampe², 4.62 ist die bestrahlte Bolometerfläche (qcm), 4030 die Große des Kompensationswiderstandes bei der Eichung des Bolometers (Ω) — Bei einer Bestrahlungsdauer von 5 Min = 300 Sek beträgt die in den Trog gelangte Energie

$$E = 1.18 < 22.6 \times 10^{-6} \times 4.62 \times 4030 \, \omega \times 300$$
 149 ω

II. Es 1st

$$h < K_{O_1} = W$$
.

wenn h die manometrisch gemessene Druckdifferenz in m
m $K_{\rm O_2}$ die "Gefaß-Konstante" für Sauerstoff, W die absorbierten c
mm O_2 bedeutet

 K_{O_2} ist gegeben durch

$$\left(1 - \frac{\frac{A}{2} \times \frac{273}{T}}{\frac{\Gamma g' \frac{273}{T} - \Gamma f' c'}{Po}}\right) \quad \left(\frac{\Gamma g \frac{273}{T} - V f c}{Po} - \frac{A}{2} \times \frac{273}{T}\right)$$

¹ Zeitschr. physikal. Chem. 106, 198. 1923.

² Nach W. Gerlach: Physikal. Zeitschr. 14, 577. 1903

Hierm 1st

A = Querschnitt der Capillare in qmm,

Vg = Volumen des Gasraumes im Versuchstrog in cmm.

 $Vg' = \dots$ Kontrolltrog ,. ... $Vf = \dots$ der Flussigkeit ... Versuchstrog ,. ...

 $V_{f'} = \dots$ Kontrolltrog ...

P₀ = Normaldruck in mm Speriflussigkeit (Capronsaure)

T = absol Versuchstemperatur,

a = Bunsenscher Absorptionskoeffizient für Sauerstoff.

a' = .. des Gases im Kontrolltrog

(Vg = V - Vf, wenn V das Volum des Versuchstroges ist, ebenso Vg' = V' - Vf')

Die Zahlenwerte sind: A = 0.158, $V = 53\,220$; $V' = 58\,400$, $Vf = 30\,000$ (35000); $Vf' = 30\,000$ (35000); $P_0 = 11\,160$; T = 291; $a = 0.224^{-1}$; a' = a (der Fehler, den man begeht, wenn man a' = a setzt, ist zu vernachlassigen)

Fur eine Versuchstemperatur von 18° und Vf = Vf' = 30 ccm Aceton, ist $K_{O_1} = 2.70$; Vf fur = Vf' = 35 ccm ist $K_{O_2} = 2.37$. Das Volumen V und V' der Troge des Differentialmanometers wurde durch Auswagen mit Wasser bzw. Quecksilber ermittelt².

b) φ_0 .

Die Absorption von einem Lichtquant habe die Reaktion mit 1 Molekul Sauerstoff zur Folge Dann ist für den Umsatz von 1 Mol Sauerstoff 1 "Mol Quanten" (= Valenzstrahlung = $N_0 h \nu$) erforderlich Drucken wir das Mol Sauerstoff in cmm, die Valenzstrahlung in cal aus, so ist

$$arphi_0 = rac{22400 \times 10^3}{N_0 \, h} \, [{
m cmm \ cal}]$$

 $(N_0.$ Zahl der Moleküle pro Mol, h Plancksches Wirkungsquantum in cal/sec. v Frequenz der absorbierten Strahlung) Vgl Tabelle 3

c) Isolierung der einzelnen Wellenlangen.

Aus dem Licht der Quecksilberlampe wurde das Ultraviolett durch 2 proz Chininlosung, das Rot durch Kupfersulfat (6%) weggenommen Dazu kam zur Isoherung der blauen Linie λ 436 $\mu\mu$ eine Cuvette mit Saure-Rhodamin 0.003%. desgl 1 10-molar Kupfersulfat-Ammoniak Fur die Linie λ 546 $\mu\mu$ grun wurde 0.02% Tartrazin und ein Didymglavon Schott u Gen gebraucht Zur Isoherung der gelben Linie λ 578 $\mu\mu$ dienten 0.02% Tartrazin und 0.02% Erythrosin in einer Cuvette Die Schichtdicke der Farblosungen betrug 1 cm

Der Monochromator lieferte nach Vorschalten einer Rotscheibe ein schmales Lichtbundel von $\lambda 640-670\,\mu\mu$ Mittlere Wellenlange also $655\,\mu\mu$

¹ Aus G LE-1 Gazz chim Ital 31, II 513 1907

² Eine Ableitung der Formel für das Differential-Manometer findet sich in O Warrierg: "Über den Stoffwechsel der Tumoren Berlin. Julius Springer. 1926.

d) Gewinnung des Chlorophylls usw.

Als Ausgangsmaterial diente Aegopodium Podagraria (Giersch). auf das uns in liebenswurdiger Weise Herr Prof Kolkwitz aufmerksam gemacht hatte Die Darstellung erfolgte nach der von Willstätter! gegebenen Methode für krystallisiertes Äthylchlorophyllid Die frischen grunen Blatter werden auf Drahtgittern im Dunkeln an der Luft moglichst rasch getrocknet Die Blatter werden entstielt, im Morser zeikleinert und mit der Hand zerrieben. Man laßt 200 g Blattmehl mit 450 450 ccm Alkohol und 20 ccm n-Ammoniak im Pulverglas 2 Tage stehen. versetzt sodann mit ca 11 Aceton und saugt nach 2 Stdn ab Das Blattmehl wird auf der Nutsche so lange mit Aceton extrahiert, bis da-Filtrat hellgrun abfließt Man gibt zu dem Filtrat viel Talk (50-100 g) und laßt langsam unter Umruhren das gleiche Volumen Wasser zufließen. Nach 2stund Stehen wird abgesaugt und der Talk mit etwas 50 proz. Alkohol und mit 50 proz Aceton gewaschen Jetzt wird die Talkschicht trocken gesaugt und mehrmals mit Petrolather zur Losung des Carotens behandelt Bei der nun folgenden Extraktion des Xanthophylls mit kleinen Mengen Ather geht etwas Chlorophyllid verloren. da dieses in Ather loslich ist. Der Talk der das Athylchlorophyllid enthalt, wird auf der Zentrifuge wiederholt mit absolutem Alkohol ausgezogen Aus der filtrierten alkoholischen Losung fallt man durch vorsichtiges Verdunnen mit destilliertem Wasser das Athylchlorophyllid in kleinen dreieckigen Krystallen (Mikroskop) Die abzentrifugierten gewaschenen und getrockneten Krystalle werden dann nochmals auf der Zentrifuge mit kleinen Mengen Petrolather und Ather behandelt um die letzten Spuren der gelben Pigmente zu entfernen und endlich ım Vakuum getrocknet

Das aus Hamin mit Eisessig-Bromwasserstoff dargestellte Hamatoporphyrin wird mehrmals aus Natronlauge umgefallt und sorgfaltig gewaschen. Das so gewonnene amorphe Hamatoporphyrin ist in Aceton leicht mit schoner roter Farbe loslich

e) Die Versuchslosung.

Allylthioharnstoff (Thiosinamin) ist in Aceton leicht loslich. Daskaufliche Praparat gibt gelblich gefarbte Losungen und muß daher aus nicht zu wenig Aceton 2—3mal umkrystallisiert werden.

Um bei einer Chlorophyllkonzentration von 01% photochemische Aquivalenz zu finden, muß die Versuchslosung etwa 6—12% Thiosinamin enthalten. In den Versuchen Nr. 1—4 war die Zusammen-

¹ WILLSTATTER, R. u A. STOLL: "Untersuchungen über Chlorophyll", S 198. Berlin: Julius Springer, 1913.

Vers		f, 1'f'	17, 17' in cem	=		₹		j.	$K_{\mathbf{0_1}}$	7	4	×	э	E	à	1
	1						4			пп	mm	cmm	a	78.3	emm/en	
	1.1	€.	1,1,1	8	7,5	2	1,54	10-3	2,70	436	×	91.0	9500	0.0800	20%	Į
							_			270	6.6	20.7	2460	0.050.0	440	
										578	10,0	27.0	2640	0.0865	17x	
•										655	12,4	33,5	2300	0,0648	517	
÷1	<u>*</u>	≋.	30. 17.	 	7,5	2	1,1,54	2	9,70	436	7.36	19.8	2640	0.0547	2337	
										546	X,9,7	24.15	2520	0.0592	405	
	_						-			1578	50°5	54,5	1230	0.121	450	
5	:			!						655	11.35	30,08	2500	0.0596	514	
**	<u>-</u>	ĕ.	<u>;</u>	:	7,5	ie ×	× 10-1 1,64	10- a	2,73	436	7,1	19,2	2430	0,0614	313	
										546	0.cs	24,3	2500	0,0596	408	
										578	χ; σ;	20,4	2570	0,0580	456	
-	2.1			-	1			,		000	12,6	34.0	2080	0,0717	474	
†	<u> </u>	<u> </u>	1	3	7,5	2	1.54	=	2,70	678	20.3	54,5	1230	0.121	450	
4	,			-			-			678	9,4	25,4	2600	0,0674	444	
s	<u>+</u>	<u>+</u>	35		3, S.	2	1,0,7	2	2,37	436	12,3	20.5	2470	0.0964	303	
;	:	,	,							430	6,2	14,7	4890	0,0487	308	
s	-	1,1	<u></u>		0,75	≘;	3,1,54	9 2 ×	3 2,70	678	2,15	6,8	1230	0.121	2	
					Z 1	2 : 2 : 1				578	5,0	13,5	1200	0,124	109	
					3.5	,				578	7,6 6	24,8	1190	0,125	1939	
					5,0					578	14,8	0,04	1200	0,134	325	
1	\$/1	47.1	3	~ -	0,0					878	æ	48,6	1200	0.124	305	
		-	3:		00.1	2	1.64	10	2.70	436	7,3	19,7	1400	0,106	186	
										546	œ.	24,0	1600	0,10	240	
				_						578	37 G	24,8	1500	0.10	248	
a	3/1	1311	ŝ							929	13,7	37,0	1100	0,135	274	
0 0	- 42	1.1	000		3,	-01 ×	× 10-2 0,154	2	5,2	436	12,8	34,5	1400	0,106	325	
2	1	1	20			i	_	e = ^	2.70	678	1.45	3,91	2240	0.0665	92	
35	3/1	5	17.63			,				436	1,2	3,24	1980	0,0764	43	
OT	_	99	1	35	5.6	7 IO-7	10^{-1} , 1.1	IO-3	2,69	436	12,7	34,1	2440	0,0975	_	T
-	<i>31</i> 1	176	<i>'3'</i> 21		9					678	18,7	50.0	2190	0,108	ote	IJζ
1	-	ë ë	_	ê	2,2	2	1.1	2 2	2.69	436	11,8	31,7	2400	0,0956	u.A	qđa
-									_	578	17,8	47,9	2190	0,108		กตั

setzung folgende: 8,6 g Thiosinamin und 0,1 g Äthyl-chlorophyllid wurden in 100 ccm Aceton aufgelöst. das 1% Wasser und 2% Pyridin enthielt. Der Pyridin-Zusatz hat den Sinn, die "Lebensdauer" der Lösung zu verlängern. Man kann mehrere Versuchsreihen mit der gleichen Lösung ausführen, ohne befürchten zu müssen, daß die Ausbeute sinkt, was in pyridinfreier Lösung manchmal der Fall war. Auf die photochemische Äquivalenz hat der Zusatz keinen Einfluß. (Versuche Nr. 10 und 11, mit Hamotoporphyrin, sind in reinem wasserfreiem Aceton ausgeführt worden.)

Nach dem Einfüllen der Lösung¹ in den Versuchstrog und der gleichen Menge reinen Acetons in den Kontrolltrog des Differentialmanometers dauert es bei dem hohen Dampfdruck des Acetons (180 mm; 20°) sehr lange, bis die Druckschwankungen im Manometer unmerklich geworden sind. Die Ausgleichszeit betragt 1—2 Stdn.. wahrend der zuerst mit offenen. dann mit geschlossenen Hahnen geschüttelt wird

f) Protokoll der Messungen (Tabelle auf S. 496)

Es bedeutet: Vf Volumen der Flussigkeit im Versuchstrog, Vf Volumen der Flussigkeit (Aceton) im Kontrolltrog, c_A Konzentration des Acceptors, c_F Konzentration des Farbstoffes (Versuch 1—9 Chlorophyll, Versuch 10 und 11 Hāmatoporphyrin), K_{O_2} die Gefäßkonstante für Sauerstoff, λ die Wellenlänge in $\mu\mu$, h die abgelesene Druckdifferenz in mm, W (= h K_{O_2}) den verbrauchten Sauerstoff in cmm, ω den gemessenen Widerstand, E die eingestrahlte Energie (in Versuch 1—9 ist $E=149/\omega$, in Versuch 10—11 ist $E=238~\omega$), ω die photochemische Wirkung (W/E) Temperatur 18°, Belichtungszeit 5 Min

Fur reiche Belehrung und freundlichste Unterstutzung bin ich Herrn Prof O Warburg ganz besonders verpflichtet Ihm, sowie Herrn E Negelein, möchte ich auch hier meinen herzlichsten Dank sagen Der Notgemeinschaft der Deutschen Wissenschaft danke ich für die Gewährung von Mitteln zur Durchfuhrung dieser Arbeit

¹ Es empfiehlt sich, die fertige Losung erst 24 Stdn im Dunkeln stehen zu lassen

III. Katalytische Wirkungen wachsender Zellen.

Über den heutigen Stand des Carcinomproblems.

 ∇ on

Otto Warburg.

T.

Krebs entsteht unter dem Einfluß der verschiedenartigsten außeren Ursachen. Fast kann man sagen, daß jede chronische Schadigung, die nicht stark genug ist, um Zellen zu toten. Krebs erzeugt Hierbei sind die Wirkungen streng lokal, an der geschadigten Stelle und nur an dieser entsteht der Krebs Dies lehren unzahlige klinische Erfahrungen, aber am einwandfreisten beweist es die Entdeckung von Yamagiva, daß man durch Teerung der Haut kunstlich Krebs erzeugen kann.

Trotz Teerkrebs und Rontgenstrahlenkrebs gibt es noch heute Infektionstheorien, deren neueste die Theorie von Dr Gye ist Nach Gye existiert ein ubiquitarer und ultramikroskopischer Organismus, der in Verbindung mit einem unbelebten Faktor den Krebs erzeugt Die Theorie von Gye ist logisch aufgebaut, aber, soviel ich sehen kann, experimentell nicht begrundet Es ist richtig, daß Gye eine aus Rous-Sarkomen gewonnene Flüssigkeit auf das 10¹⁵fache verdunnte, aber es ist nicht richtig, daß Gye, wie man oft in Referaten liest, mit diesen verdunnten Flüssigkeiten Tumoren erzeugen konnte Zur Erzeugung von Rous-Sarkomen war vielmehr in Gyes Versuchen immer der unverdunnte Sarkomextrakt notwendig Deshalb geht die Arbeit von Gye experimentell nicht wesentlich über die Arbeit von Peyton Rous aus dem Jahre 1911 hinaus

Weniger streng als die Theorie von Gye ist eine andere Intektionstheorie, die an die Tumefaciens-Versuche von Irwin Smith und von F Blumenthal anknupft. Es wird zugegeben daß Krebs auch ohne Mitwirkung eines korperfremden Organismus entsteht, aber es wird zur Diskussion gestellt, ob unter den krebserregenden Reizen die bakteriellen nicht die haufigsten seien. Je haufiger die bakteriellen Reize waren und je spezifischer die Bakterienarten, von denen sie ausgingen um so mehr wäre der Krebs eine Infektionskrankheit, zwar nicht in dem strengen Sinn von Pasteur, aber doch für den praktischen Mediziner Was hier zur Diskussion gestellt wird, ist eine Frage der Krebsstatistik Ich kann nicht finden, daß sie zugunsten der Theorie spricht

Halt man sich an die Tatsachen, so gibt es weder einen spezifischen Krebserreger, noch überwiegen unter den krebserregenden Ursachen die bakteriellen. Dies ist das wichtigste, wenn auch negative Ergebnis einer Epoche, in der man versuchte, die Methoden der Bakteriologie und bakteriellen Immunitat auf das Carcinomproblem anzuwenden.

II.

Wenn der Krebs keine Infektionskrankheit ist, so ist das Carcinomproblem eine zellphysiologisches Problem im engeren Sinn, und die Carcinomforschung wird sich in dem Maße entwickeln, als sich die Physiologie der Korperzellen entwickelt. Es sind also die Methoden zur physiologischen Untersuchung von Korperzellen, auf die es ankommt. Solche Methoden sind in den letzten Jahren ausgearbeitet und auf das Carcinomproblem angewendet worden.

Über den Angriffspunkt sei einiges vorausgeschickt Wir sprechen in der Physiologie von energieliefernden chemischen Reaktionen und meinen damit Reaktionen, die die treibenden Krafte für die Tatigkeit der Zelle liefern. Wir unterscheiden sie von anderen Reaktionen, bei denen zwar auch Energie frei wird, deren Energie aber von der Zelle nicht ausgenutzt werden kann Zu der ersten Gruppe gehoren die Sauerstoffatmung und die Garungen, zu der zweiten Gruppe alle übrigen Reaktionen. im besonderen die Hydrolysen, wie die hydrolytische Eiweiß-, Fett- Polysaccharidspaltung

Man kann nicht sagen, daß die Hydrolysen unwichtiger sind, als die energieliefernden Reaktionen. Aber sie sind vorbereitende Reaktionen und stehen als solche in keinem direkten Zusammenhang mit der Tatigkeit der Zelle. Deshalb sind die energieliefernden Reaktionen physiologisch interessanter. Es ist das Gebiet der energieliefernden Reaktionen, auf dem das Carcinomproblem angegriffen worden ist, und wenn im folgenden von dem "Stoffwechsel" der Carcinomzelle die Rede ist, so sind immer nur die energieliefernden chemischen Reaktionen gemeint.

TIT.

Untersucht man in vitro — in sauerstoffhaltigem Serum — den Stoffwechsel der Gewebe, aus denen Carcinome entstehen, das Epithel der Haut, der Schleimhaut und der Drüsen, so findet man, daß sie wie der ganze Korper atmen Untersucht man unter den gleichen Bedingungen Carcinomgewebe, so findet man neben der Atmung eine Gärung, und zwar Milchsauregärung

Das erste Versuchsobjekt war das Flexner-Joblingsche Rattencarcinom, das zweite das Jensensche Rattensarkom, das dritte das Roussche Huhnersarkom Alle 3 Tumoren garen qualitativ und quantitativ gleich, pro Stunde werden rund 10% des Tumorgewichtes an Milchsaure gebildet. Die Garung hat mit Nekrose nichts zu tun, da nekrotische Tumorzellen nicht gären, und sie hat mit Bakterien nichts zu tun. da die 3 Tumoren, sachgemaß transplantiert, bakterienfrei sind. Wie die Krebszellen von Ratte und Huhn, so verhalten sich die Krebszellen des Menschen. Krebszellen, die nicht garen, haben wir nicht gefunden. Die Gärung ist eine Eigenschaft, die allen Krebszellen gemeinsam ist. unabhangig von Tierart, Ursprungsgewebe und Entstehungsreiz.

Eine Kontroverse entstand wegen der Garung der menschlichen Krebszellen. Das Gewebe, das der Chirurg als Krebsgewebe exstirpiert, besteht in der Regel nur zu einem kleinen Teil aus Krebszellen, es ist verunreinigt mit Ursprungsgewebe, Bindegewebe und Nekrosen. Gute Stämme transplantierter Tumoren sind fast Reinkulturen von Krebszellen. Deshalb gart Krebsgewebe aus transplantierten Tumoren im allgemeinen stärker, als das Krebsgewebe der Chirurgen, und deshalb findet jeder leicht die wahre Gärungsgroße der Krebszelle in transplantierten Tumoren, aber schwieriger und nur unter sorgfaltiger histologischer Kontrolle in den Spontantumoren Berücksichtigt man dies, so wird man die Angaben meines früheren Mitarbeiters Karl Posener der die Garung menschlicher Krebszellen zuerst gemessen hat, immer bestatigt finden

Was hier noch zur Diskussion steht, sind lediglich die feineren quantitativen Verhaltnisse, die Frage, in welchen Grenzen die Garung der verschiedenen Krebszellen gleich ist. Die bisher vorliegenden Versuche reichen zur Entscheidung dieser Frage nicht aus Meine Meinung ist daß alle Carcinomzellen nahezu gleichstark garen wahrend es sein mag, daß die Garung der Sarkomzellen, je nach ihrer Herkunft verschiedener ist

TT

Die ersten die sich die Aufgabe stellten die in vitro gefundene Garung der Tumoren im lebenden Tier nachzuweisen, waren C und F Cori Sie bestimmten die Milchsaure in den Axillarvenen von Huhnern deren einer Flugel ein Rots-Sarkom trug, und fanden auf der Tumorseite in 100 ccm Blut im Mittel 16 mg Milchsaure mehr, als auf der Normalseite Ein entsprechender Versuch an einem Menschen mit Unterarmsarkom ergab auf der Tumorseite 6 mg Milchsaure mehr

Coris Anordnung war noch nicht ganz beweisend, da man an Stauungsmilchsaure aus dem Muskel denken konnte Auch waren die Ausschläge. verglichen mit dem Milchsauregehalt der Venen, klein. Ich habe mich deshalb, gemeinsam mit Dr Wind, nochmals mit der Frage beschäftigt und mich vor allem bemüht, moglichst reines Tumor-

blut, nicht ein Gemisch von Tumorblut und Normalblut, zur Analyse zu erhalten. Als Versuchsmaterial benutzten wir Ratten mit großen Bauchtumoren, punktierten direkt die auf den Tumoren liegenden Venen und verglichen den Milchsauregehalt dieser Venen und der Aorta. Wir fanden in allen uns zuganglichen Normalvenen ebensoviel oder weniger Milchsaure, als in der Aorta, aber in den Tumorvenen in jedem Fall mehr Milchsaure als in der Aorta, im Mittel 2—3 mal soviel. Diese Ausschlage sind so groß, daß es sicher ist, daß die Tumoren auch im lebenden Tier garen Trotzdem hauft sich, wie beilaufig bemerkt sei, die Tumormilchsaure im Blut nicht an, da sie von den normalen Korperzellen immer wieder beseitigt wird. Quantitative Versuche zu dieser Frage verdanken wir Dr. Bruno Mendel

Es ware erwünscht, wenn die Tumorvenenversuche gelegentlich am Menschen wiederholt würden. Die Schwierigkeit ist hier der geeignete Fall, ein nicht nekrotischer und nicht zu kleiner Medullarkrebs mit übersichtlich verlaufenden Venen

V.

Der Begriff der Garung ist seit Pasteur untrennbar mit der Idee der Anaerobiose verbunden "Die Garung ist", sagt Pasteur, "das Leben ohne Sauerstoff", ein Ausspruch, der auch fur die Krebszelle wahr ist. Ich möchte das durch zwei Versuche erlautern

Dr. Okamoto brachte Tumorschnitte in korperwarme Ringerlosung, aus der der Sauerstoff durch Stickstoff ausgetrieben war, und transplantierte nach 24stundiger Anaerobiose. Enthielt die Ringerlosung Glucose, so gingen die Tumoren mit normaler Impfausbeute an, enthielt die Ringerlosung keine Glucose, so gingen die Tumoren nicht an. Die Tumorzelle kann also eine Zeitlang ausschließlich auf Kosten der Garung existieren.

Dr Wind untersuchte das anaerobe Verhalten von Tumorzellen in Carrelschen Kulturen Sein Versuchsmaterial waren Rous-Sarkome, die frisch aus dem Körper entnommen oder monatelang nach Albert Fischer in Deckglaskultur gezuchtet worden waren Besonderes Gewicht wurde auf moglichst vollstandigen Ausschluß des Sauerstoffes gelegt. In die Kulturgefaße wurde das wirksamste Sauerstoffabsorptionsmittel, das wir haben, gelber Phosphor, gebracht. Dann wurde im Stickstoffstrom zugeschmolzen. Gelber Phosphor leuchtet, wahrend er Sauerstoff absorbiert, und zwar sieht man nach Strutt Phosphor in Sauerstoff leuchten, bis der Sauerstoffgehalt unter 1/100 000 Vol. Proz. gesunken ist. In Dr. Winds Versuchen war das Leuchten des Phosphors kurze Zeit nach dem Zuschmelzen erloschen, ein Beweis, daß die Kulturgefäße weniger als 1/100 000 Vol. Proz. Sauerstoffenthielten.

In diesen Gefaßen wuchs das Sarkom 48 Stunden lang normal und konnte dann ohne Zeichen von Schadigung in Deckglaskulturen aerob weiter gezuchtet werden Das Rots-Sarkom ist also imstande, 48 Stunden lang ausschließlich auf Kosten der Gärung zu wachsen, d. h. die Energie der Gärung für diejenige Tätigkeit auszunutzen, die charakteristisch für die Krebszelle ist

Bei längerer Dauer der Anaerobiose geht das Sarkom zugrunde. Es verhält sich in dieser Hinsicht wie der erste fakultative Anaerobiont, den die Wissenschaft kannte, die Kulturhefe, die auch sonst unter den niederen Organismen das beste Analogon der Krebszelle ist. Hefe- und Krebszelle gären nicht nur bei Sauerstoffmangel, wie viele andere fakultative Anaerobionten, sondern sie gären immer, sowohl bei Sauerstoffmangel als auch bei Sattigung mit Sauerstoff Demgegenüber erscheint es zellphysiologisch unwesentlich, daß die Spaltungsprodukte des Zuckers in der Hefezelle zu Alkohol und Kohlensaure stabilisiert werden.

Die Fahigkeit der Krebszelle, zeitweise ohne Sauerstoff zu wachsen, muß für ihre Ausbreitung im Korper von Bedeutung sein, wie es ja allgemein für die Ausbreitung von Zellen in Nahrlosungen wesentlich ist, ob sie ohne Sauerstoff wachsen konnen oder nicht Impft man obligat aerobe Zellen in ein Bouillonrohrchen, so wachsen Zellen nur an der Oberflache, impft man fakultativ anaerobe Zellen, so wird das ganze Röhrchen von Zellen durchwachsen Im ersten Fall ist das Wachstum beschrankt durch die Diffusion des Sauerstoffes im zweiten Fall ist es unbeschränkter und formloser

Sicher ist mit der Befahigung zur Anaerobiose die Bedeutung der Garung für die Tumorzelle nicht erschopft, sondern es wird hier außerdem noch eine Rolle spielen, daß die Garung unter aeroben Bedingungen persistiert. Charakteristisch für die Tumorzelle ist nicht die Garung schlechtnin, sondern die Garung in Sauerstoff. Vielleicht trifft hier ein Gedanke das richtige, den Dr. Bierich ausgesprochen hat. Bierich vermutet daß die von dem Tumor entwickelte Milchsaure die Zellen der Umgebung durch Saurewirkung schädigt und so den Weg für die Ausbreitung der Tumoren fier macht. Versuche, die diese Vermutung begrunden, fehlen. Was gezeigt werden muß ist nicht, daß man Korperzellen durch Milchsaure toten kann.— das ist selbstverstandlich.— sondern daß solche Verschiebungen der Acidität, wie sie sich im Korper in der Umgebung der Krebszellen herausbilden, für normale Zellen schädlich sind.

VI.

Wenn wir mit unseren Kenntnissen über den Stoffwechsel der Krebszelle an die Frage nach dem Ursprung des Carcinoms herangehen.

so haben wir den Vorteil, daß eine meßbare und für das Carsinom charakteristische Eigenschaft vorliegt. Statt wie früher nach dem Ursprung einer Erscheinung fragen zu mussen, deren Natur man nicht kannte haben wir jetzt in dem Stoffwechsel einen Angriffspunkt und können, statt nach dem Ursprung des Krebses, nach dem Ursprung der Garung fragen

Dabei bewährt sich ein Prinzip. das man folgendermaßen entwickeln kann: Es steht experimentell fest, daß der Krebs aus normalen Körperzellen entsteht. Der Krebs gärt, die Ursprungsgewebe gären nicht Wir verwerfen die Idee, daß Teer, Röntgenstrahlen, Arsen, und alle die anderen carcinombildenden Schadigungen Garung neu erzeugen, nehmen vielmehr an, daß die Fahigkeit zu garen in dem normalen schon vorhanden ist. So entsteht die Aufgabe, die Carcinomgärung in den Ursprungsgeweben des Carcinoms, dem normalen Epithel oder Bindegewebe, qualitativ und quantitativ zu suchen.

Wir überschatzen dabei nicht die Bedeutung des Stoffwechsels, sondern benutzen die Stoffwechselanalyse als Methode etwa so, wie der Chemiker die Spektralanalyse benutzt So wenig die Emission von Spektrallinien die einzige wichtige Eigenschaft von Atomen ist, so wenig ist natürlich der Stoffwechsel die einzige wichtige Eigenschaft von Zellen.

VII.

Liebig fand, daß der Körper unter seinen normalen Lebensbedingungen keine Milchsaure ausscheidet, sondern umgekehrt eingefuhrte Milchsaure zum Verschwinden bringt Liebig und nach ihm besonders Araki fanden ferner, daß dies nur gilt, wenn die Gewebe mit Sauerstoff gesattigt sind Bei Mangel an Sauerstoff, in der Erstickung, scheidet der Körper große Mengen an Milchsaure aus

Nimmt man die Ursprungsgewebe des Carcinoms, das Epithel der Haut. der Schleimhaut und der Drüsen, aus dem Körper heraus und untersucht ihren Stoffwechsel in der Erstickung, so findet man immer Milchsauregarung, jedoch in viel schwacherem Maße als in der Krebszelle Erstickte Darmschleimhaut bildet pro Stunde etwa 1% ihres Gewichtes an Milchsaure, ein Darmcarcinom, das aus der Schleimhaut entstanden ist, etwa 10% In ahnlichem Maße übertrifft die Garung eines Hautcarcinoms die Garung erstickter Haut Wir finden also die Garung qualitativ in den Ursprungsgeweben wieder, nur verdeckt durch die Sauerstoffatmung. Qualitativ ist der Carcinomstoffwechsel der Erstickungsstoffwechsel des normalen.

Dieses Ergebnis befriedigt nicht unser Prinzip, das quantitative Ubereinstimmung verlangt So wenig wir uns denken können, daß Teer, Rontgenstrahlen, Arsen usw. Garung. die nicht vorhanden ist, erzeugen, so unwahrscheinlich ist es. daß sie alle die Garung um 1000% beschleunigen. Beschleunigungen von energieliefernden Reaktionen in diesem Maße kommen bei der Befruchtung tierischer Eier vor, aber Gifte und Schadigungen beschleunigen die energieliefernden Reaktionen von Körperzellen nicht, sondern hemmen sie nur.

Wenn nun die Garung des Carcinoms zehnmal so groß ist, als die Gärung der Ursprungsgewebe und trotzdem die Gärungsbeschleunigung, als in Widerspruch mit der Erfahrung, abzulehnen ist, so bleibt nur der Ausweg, daß die Zellen der Ursprungsgewebe ungleich gären, einige sehr stark, die Hauptmenge schwach. Fur diese Betrachtungsweise spricht das histologische Bild von Haut und Darmschleimhaut, in dem man die Ungleichartigkeit der Zellen sieht und in dem man bekanntlich zwischen wachsenden und nicht wachsenden Zellen unterscheiden kann

Die experimentelle Prüfung kam auf die Frage hinaus, ob es im Korper Epithel oder Bindegewebe gibt, das — in der Erstickung — ebenso stark gart, wie Krebsgewebe. Von vornherein richteten wir dabei unsere Aufmerksamkeit auf die wachsenden Zellen und fanden bald, daß junges Epithel starker gart als altes Epithel. Die großte Garung fanden wir dort, wo die wachsenden Zellen in großter Konzentration vorhanden sind, im embryonalen Gewebe Huhnerembryonen von einigen Milligrammen garten in der Erstickung etwa ebenso stark, wie die Tumoren Die Garung gleichschwerer Rattenembryonen war kleiner, als die Garung der Tumoren. Doch zeigte sich in einer Arbeit von Negelein, daß die Garung der Rattenembryonen am Anfang der Entwicklung rapid abfallt, und daß man auf sehr fruhen Entwicklung-stadien auch hier fast genau die Garung der Tumoren findet.

Es ist also beim Absuchen des Korpers nach der Tumorgarung eine bisher unbekannte Eigenschaft wachsender Korperzellen namlich ihre Fahigkeit, in der Erstickung zu garen, entdeckt worden und es ist weiterhin eine Zahl, namlich die Große der embryonalen Garung vorausgesagt und gefunden worden. Der Carcinomstoffwechsel ist quantitativ der Erstickungsstoffwechsel normaler wachsender Korperzellen, und wenn wir auf Grund dieser quantitativ-chemischen Übereinstimmung das Carcinom von den wachsenden und stark garenden Korperzellen ableiten so haben wir eine Erklarung dafür, daß das Carcinom wachst und daß es gart

VIII.

Es bleibt noch die Frage der Erstickung Dei Carcinomstoffwechsel und der Stoffwechsel der wachsenden Zelle stimmen nur in der Erstickung überein, nicht aber in Sauerstoff, wenn die Zellen atmen Die Atmung der Carcinomzelle ist. im Gegensatz zur Atmung der embryonalen Zelle, unfahig, die Garung zu verdecken. Sie ist entweder kleiner oder sie ist weniger wirksam, als in der normalen wachsenden Zelle.

Der Versuch entscheidet zugunsten der ersten Moglichkeit. Wie in dem Muskel nach Meyerhof immer ein Molekul veratmeten Sauerstoffes 2 Molekule Milchsaure zum Verschwinden bringt, so haben wir auch in der Carcinomzelle das Verhaltnis 1 Sauerstoff 2 Milchsaure. Nicht weil die Atmung der Carcinomzelle zu unwirksam, sondern weil sie zu klein ist, ist sie unfahig, die Garung zu verdecken, ein durch Hunderte von Messungen gesichertes Ergebnis. Die Carcinomzelle ist eine wachsende Korperzelle, deren Atmung geschadigt ist.

Um also den Carcinomstoffwechsel aus dem normalen zu erzeugen. muß man die Atmung wachsender Zellen elektiv schadigen, d. h. so schädigen, daß die Garung nicht getroffen wird Es ist leicht, diese Wirkung in vitro hervorzubringen und damit das, was im Korper unter dem Einfluß der carcinombildenden Reize geschieht, unter einfacheren Bedingungen zu wiederholen. Bringt man beispielsweise einen Embryo emige Zeit in Stickstoff und dann in Sauerstoff zurück, so ist die Atmung geschadigt, die Garung unverandert Die Folge ist, daß die Atmung nicht mehr ausreicht, um die Gärung zu verdecken, also Carcinomstoffwechsel Zu den Giften, mit denen man die Atmung elektiv schädigen kann, gehört nach Versuchen von Dr Dresel die arsenige Saure, zu den mechanischen Schadigungen das Zentrifugieren, z. B von Leukocyten Allgemein hat sich gezeigt, daß die Atmung empfindlicher ist als die Garung, so daß die allerverschiedenartigsten Schadigungen wie im Korper bei der Carcinombildung, so auch in vitro den Carcinomstoffwechsel erzeugen

IX.

So wenig, wie im Korper bei jeder Schadigung Carcinom entsteht, so wenig entstehen in vitro bei jeder Atmungsschadigung aus wachsenden Zellen Carcinomzellen Wahrscheinlich ist die Regel, daß man die Zelle tötet, wenn man ihre Atmung schadigt

Immerhin liegen zwei bemerkenswerte Arbeiten vor, in denen Krebszellen in vitro durch Schadigung wachsender Zellen erzeugt wurden Carrel behandelte Huhnerembryonen mit Arsen und anderen Giften und injizierte sie dann Hühnern. Er fand, daß metastasierende Sarkome entstanden, an denen die Huhner in einigen Wochen zugrunde gingen

ALBERT FISCHER ließ auf embryonale Milz in Gewebekultur Arsen einwirken und fand, daß Zellen entstanden, die in der Kultur das Verhalten von Tumorzellen zeigten. Wurden diese Kulturen Hühnern injiziert, so entwickelten sich Sarkome

In beiden Fällen waren es stark gärende Zellen, aus denen die Tumorzellen erzeugt wurden, das Ergebnis beider Versuche liegt ganz in der Richtung der hier entwickelten Auffassung von der Entstehung der Tumoren.

X.

Ich habe versucht, in diesem Referat zu zeigen, wie die Krebsforschung durch Anwendung der zellphysiologischen Methoden ein Gebiet geworden ist, auf dem Physik und Chemie, Maß und Zahl der Dinge herrschen. Schon jetzt kann man nicht mehr sagen, daß die Natur der Krebszelle unbekannt sei. Wir wissen heute von der Krebszelle etwa ebensoviel wie von der Hefezelle und mehr als von irgendwelchen anderen erkrankten Körperzellen.

Die Ursache des Carcinoms sehe ich in der anaeroben Komponente des Stoffwechsels normaler wachsender Körperzellen sowie in dem Umstand, daß diese Komponente gegen Schädigungen widerstandsfähiger ist, als die Atmung. So kommt es, daß alle Schädigungen, denen der Körper unterworfen ist, die anaerobe Komponente aus dem normalen herauszüchten und damit Zellen von den Eigenschaften der Carcinomzellen.

Über die Klassifizierung tierischer Gewebe nach ihrem Stoffwechsel.

Von

Otto Warburg.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Eingegangen am 20. April 1927)

Klassifizieren wir die Gewebe nach ihrer aeroben Glykolyse in vitro, so kommt es vor, daß dasselbe Gewebe je nach den Versuchsbedingungen einen verschiedenen Platz erhält Beispielsweise ist die aerobe Glykolyse junger Rattenembryonen in Ringerlösung groß, in Serum klein. Leberschnitte in Ringerlösung bilden haufig aerob kleine Mengen Milchsaure, wahrend sie in Serum micht nur keine Milchsäure ausscheiden, sondern Milchsaure aus dem Serum aufnehmen Es gibt ferner Gewebe, die in vitro — in Serum und aerob — Milchsaure produzieren, wahrend sie, wie die Analyse der zuführenden und abführenden Blutgefaße lehrt, in vivo keine Milchsaure produzieren Ursache dieses verschiedenen Verhaltens ist die große Empfindlichkeit der Pasteurschen Reaktion¹, die schneller als die Atmung oder die Garung leidet und durch die in vitro herrschenden Bedingungen unterbrochen werden kann

Im folgenden wird eine Klassifizierung der Gewebe vorgeschlagen, die unabhangiger von den (zufälligen) experimentellen Bedingungen ist. Sie schließt sich an die fruhere, auf der aeroben Glykolyse beruhenden Klassifizierung an und wird mit dieser identisch fur den Grenzfall, daß die Pasteursche Reaktion maximal wirkt

I. Der Gärungsüberschuß U.

Die Erfahrung hat gelehrt, daß die Wirkung der Atmung auf die Garung in gärenden Zellen einen Grenzwert besitzt. 1 Molekul veratmeten Sauerstoffs kann bis zu 2 Molekulen Milchsäure am Erscheinen

¹ Diese Zeitschr. 172, 432. 1926.

verhindern Nur ganz selten fanden wir in garenden Zellen eine großere Wirksamkeit, und immer nur dann, wenn die Versuchsfehler groß waren.

Wie man nun in der Thermodynamik nicht mit der zufälligen Arbeit rechnet, die eine chemische Reaktion unter irgendwelchen Bedingungen liefert, sondern mit der maximalen Arbeit, die sie bestenfalls liefern kann, so wollen wir bei der Klassifizierung der Gewebe nicht mit der zufalligen Wirksamkeit der Pasteurschen Reaktion, sondern mit ihrer maximalen Wirksamkeit rechnen. Wir führen zu dem Zwecke den Garungsüberschuß U ein und definieren ihn durch die Gleichung

$$U = Q_{\rm M}^{\rm N_2} - 2 Q_{\rm O_2}$$

U ist also der Garungsuberschuß, der bei maximaler Wirkung der Pasteurschen Reaktion übrigbleibt. U ist Null, wenn die anaerobe tiv oder positiv, je nachdem die doppelte Atmung (nach absolutem Betrag) größer oder kleiner ist als die anaerobe Garung Nur im letzten Falle ist die Atmung "zu klein" im Vergleich zur Garung Wirkt unter irgendwelchen Versuchsbedingungen die Pasteursche Reaktion maximal¹, so ist der berechnete Garungsuberschuß U mit dem gefundenen identisch, d h

$$U = Q_{\rm M}^{\rm O_2}$$

und die alte und neue Klassifizierung fallen zusammen

II. Tabelle der Gewebe.

In Tabelle I habe ich die fruheren Ergebnisse soweit sie Gewebebetreffen, neu zusammengestellt und die Werte fur Milz und Placenta die Murphy und Hawkins zuerst gemessen haben, hinzugefugt Von Tumoren sind drei von uns untersuchte transplantierte Stamme aufgenommen (Flexner-Jobling Jensen, Rous) sowie zwei Falle von menschlichen Krebsen, die in bezug auf Krebszellen fast hundertprozentig waren

Wie man sieht, hegen die U-Werte fur die normalen Organe, mit Ausnahme der Retina, zwischen - 39 und 0, wahrend die Carcinome und Sarkome große positive U-Werte neben einer anaeroben Garung von rund 30 geben.

In Serum ist dies häufiger der Fall als in Ringerlosung. Deshalb — und auch aus anderen Grunden — sollte der Stoffwechsel immer nur in Serum gemessen werden.

١	-	
	0	
,		
	6	
	ĕ	
	=	
	=	
	٠,	

	Tunging To				
(tewebe	Literaturstelle	Q_{0_2}	QM2	W	17 QN 2
Niere (Batte)	Diese Zeitschr. 152 , 309, 1924	21	8 -	39	i
Schilddrüse (Ratte)	Ebendaselbst	13	÷	42	:
Leber (Ratte)	Ebendaselbst	12	m	21	:
Darmschleimhaut (Ratte)	Ebendaselbst	12	4	- 20	
Milz (Ratte)	Journ. Gener. Physiol. 8, 115, 1925	-12	x	91	
Hoden (Ratte)	Diese Zeitschr. 152, 309, 1924	12	x	16	1
Pankreas (Kaninchen)	Ebendaselbst	3	+	7	i
Pankras (Hund)	Ebendaselbst	9	+ 4	2	İ
Submaxillaris (Kaninchen)	Ebendaselbst	4	+	20	ì
Thymus (Ratte, 3 Wochen)	Ebendaselbst	9	x	4	
Hirnrinde (Ratte)	Fbendaselbst	1	+ 19		3 2
Embryo (Ratte, 3 mg)	Ebendaselbst 165, 122, 1925	-12	+13	11	:
(Batte, 0,9 mg)	Ebendaselbst	I3	+ 23	ee -	
" (Huhn, 1,7 mg)	Ebendaselbst 162, 309, 1924	— I0	+ 20	0	
Hyperplastische Rachenmandeln (Mensch)	Ebendaselbst	6 -	+ 18	0	İ
Placenta (Ratte)	Journ. Gener. Physiol. 8, 115, 1925	- 7,3	+ 14,9	+ 0,3	
Blasenpapillome (Mensch)	Diese Zeitsehr. 152, 309. 1924	I3	+26	0	!
Nasenpolypen (Mensch)	Fbendaselbst	9	+ 14	+ 4	27 %
Blasencureinom (Mensch)	Klin. Wochenschr. 5, Nr. 27. 1926	10	+ 36	+ 16	45%
Flexner-Jobl. Ratteneareinom	Diese Zeitschr. 162, 309. 1924	L	+31	+ 17	25 %
Jensens Rattensarkom	Ebendaselbst 160, 52, 1925	6	+34	+ 16	47%
Roos' Hühnersarkom	Ebendaselbst 160, 307. 1925	2	+ 30	+ 20	% 29
Rundzellen-Sarkom (Mensch)	Ebendaselbst 162, 309. 1924	20	+ 28	+ 18	64%
Retina (Ratte)	Ebendaselbst	31	88 +	+ 26	30 %

Ich bemerke noch, daß sich sämtliche Zahlen der Tabelle auf frisch aus dem Korper entnommene Gewebe beziehen, nicht auf in vitro gezuchtete Gewebe.

III. Carcinome und Sarkome des Menschen.

Da die meisten menschlichen Krebse histologisch unrein sind, so gehoren sie nicht in Tabelle 1. Die auf das Gesamtgewicht bezogenen Werte von Q_{O_2} , $Q_{\tt M}^{\rm N_2}$ und U geben hier keine Auskunft über den Stoffwechsel der Krebszellen. Immerhin zeigt sich, daß auch diese unreinen Gewebe positive U-Werte liefern, und ferner, daß der prozentische Garungsuberschuß $U/Q_{\tt M}^{\rm N_2}$ etwa ebenso groß ist, wie bei den Tumoren, die in bezug auf Krebszellen hundertprozentig sind

Die Mittelwerte für 12 menschliche Carcinome (in Ringerlosung) waren¹:

$$Q_{0_2} = -5$$
, $Q_{M}^{N_2} + 21$, $U = -11$, $\frac{U}{Q_{M}^{N_2}} = 52^{\circ}$.

Dr H. A. Krebs und F. Kubowitz haben in der letzten Zeit einige menschliche Carcinome in Carcinomserum gemessen und die in Tabelle II verzeichneten Werte gefunden

Ta	belle 2			
Gewebe	Q_{O_2}	$Q_{\mathbf{M}^2}^{\mathbf{N}_2}$	U	$egin{array}{c} U \ Q_{f M}^{N_2} \end{array}$
Mamma-Careinom (Seirrhus), 20 bis 40° Krebszellen	— 2,ti	- 11,1	— 5Ч	53°
10 bis 20% Krebszellen Haut-Carcinom, 50 bis 70% Zellen . Lippen-Carcinom, 50 bis 70% Zellen		- 13,6 - 13,8 - 16,3	- 11.4 - 7.7 - 9,5	84°, 56°, 55°,
			Mittel	26 u

U ist also auch fur Krebszellen in Krebsserum positiv und prozentisch etwa ebenso groß wie in Ringerlosung

Ware ein Spontantumor mit Ursprungsgewebe statt mit Bindegewebe verunreinigt, etwa ein Darmearcinom mit Darmepithel, so konnte der große negative U-Wert des normalen Epithels den positiven U-Wert der Carcinomzellen verdecken Dann wurde U negativ Doch haben wir bisher solche Falle nicht gefunden

also

¹ Diese Zeitschr. 152, 309 1924.

IV. Blutzellen.

Sowohl weiße Blutzellen¹ als auch die roten Blutzellen der Saugetiere hefern positive U-Werte. Fur die roten Blutzellen wird der prozentische Garungsuberschuß sogar extrem groß, weil ihre Atmung verschwindend klein ist Man mag die Blutzellen mit der Retina zu den Ausnahmen rechnen oder sie als frei lebende und im Kreislauf zugrunde gehende Zellen von den Geweben trennen.

V. Spontantumoren bei Inzuchtmäusen.

Murphy und Hawkins² haben im Rockefeller-Institut 36 Spontantumoren von Inzuchtmausen untersucht. Aus ihrer Tabelle entnehme ich daß 13 Falle positive U-Werte hefern, die ubrigen Null- oder negative U-Werte. Ein Teil dieser Tumoren verhalt sich also wie die bösartigen Tumoren des Menschen, ein Teil wie gutartige menschliche Tumoren oder wie sehr junges embryonales Gewebe, der Rest wie alteres embryonales Gewebe (etwa wie ein älterer Rattenembryo). Eine nähere Prufung der letzterwahnten Falle wäre erwünscht und insbesondere eine Angabe über den Grad der Verunreinigung mit Ursprunsgewebe (voraussichtlich Mammagewebe). Ehe man unter den Inzuchttumoren der Mäuse eine neuartige Klasse von Tumoren annimmt, wird man vor allem daran denken (vgl. III), daß Verunreinigungen mit Ursprungsgewebe die Stoffwechseleigenschaften der Tumorzellen verdecken konnen.

VI. Andere Klassifizierung.

Wenn auch die Klassifizierung der Gewebe nach den *U*-Werten ein Fortschritt ist, so mochte ich doch glauben, daß sie spater durch eine Klassifizierung nach der Fahigkeit, anaerob zu leben und zu wachsen, abgelost werden wird Leider fehlen zurzeit noch die Methoden, um Lebens- und Wachstumsfahigkeit der Gewebe unter den Bedingungen der Anaerobiose messend zu vergleichen

¹ Fleischmann, W. u F. Kubowitz, diese Zeitschr 181, 395 1927.

² Journ. Gen Physiol 8, 115 1925

Stoffwechsel wachsender Zellen (Fibroblasten, Herz, Chorion).

Von

Otto Warburg und Fritz Kubowitz.

(Aus dem Kaiser Wilhelm-Institut für Biologie, Berlin-Dahlem.)

(Kingegangen am 9. September 1927.)

Mit I Abbildung.

Alle Erfahrungen¹ über den Stoffwechsel der Korperzellen kann man folgendermaßen zusammenfassen

Normales Wachs außer Netzha		Carcinome und (Mensch, Huh		No	tzhaut	
$Q_M^{N_2} \gtrsim 50$	(1)	$Q_M^{N_2} \gtrsim 50$	20 (la)	$Q_M^{\mathrm{N}_2}$	₹ 200	1 b
$rac{dQ_{M}^{N_{z}}}{dt}<0$	(2)	$\frac{dQ_{M}^{N_{2}}}{dt} = 0$	·2a	$dQ_{M}^{\widetilde{\widetilde{N}}_{2}}$ dt	o	2 b
$U \gtrsim 0$	(3)	U > 0	дa	\mathcal{U}	0	-3 b

Hier ist $Q_M^{N_2}$ die anaerobe Glykolyse t die Entwicklungszeit und U der Überschuß der anaeroben Glykolyse über die doppelte Atmung $(U=Q_M^{N_2}-'2\ Q_{Q_2})$.

Gehen die Korperzellen zugrunde, so werden samtliche Beziehungen ungultig $\,$ im Endzustand ist

$$Q_{M}^{N} = 0.$$
 $Q_{0} = 0.$

Doch muß man bedenken, daß der Endzustand nicht plotzlich sondern allmahlich erreicht wird. Sinkt dabei die Atmung schneller als die Garung, so kann U für normale Zellen positiv werden wie in den roten und weißen Zellen des Blutes. Sinkt andererseits die Garung schneller als die Atmung, so kann U für Carcinomzellen negativ werden

In dieser Mitteilung werden die Beziehungen (1) bis (3) durch neue Beispiele belegt

¹ Vgl. O Warburg, diese Zeitschr. 184, 484. 1927. — Krebs, H. A.: ebendaselbst 189, 56. 1927 — Tamiya, C ebendaselbst 189, 114, 175. 1927

1. Fibroblasten 1.

Die Fibroblasten wurden nach Carrel in Plasma-Embryonalsaft auf Deckglasern gezüchtet, ihr Stoffwechsel in Hühnerserum gemessen. Zur Kontrolle wurden Fibroblastenkulturen gemessen, die von Dr. Albert Fischer aus dem ersten Carrelschen Stamme gezüchtet waren. Dieser Stamm lebt seit 16 Jahren in Deckglaskultur und ist etwa 3000 mal überpflanzt worden

Das Trockengewicht eines Gewebestucks war von der Großenordnung 10^{-2} mg. 50 bis 70 Gewebestucke waren fur einen Stoffwechselversuch notwendig. Von 100 bis 150 Kulturen wurden 48 Stunden nach
der Überpflanzung die besten ausgewahlt, mit einem Messer aus dem
Nahrboden herausgeschnitten und mit warmem Huhnerserum längere
Zeit gespült, um das anhaftende Plasma zu entfernen. Dann wurden
die Gewebestücke in einen Meßtrog gebracht, der frisches, durch spontane Gerinnung erhaltenes Huhnerserum enthielt. Die Messung geschah
manometrisch, zuerst in Sauerstoff, dann in Stickstoff, der über Kupfer
geglüht war. Wegen der Ungleichartigkeit des Materials war hier das
Einzelgefäß mit variiertem v_F dem Gefaßpaar vorzuziehen.

Wurde in Carrelschen Schalen statt auf Deckgläsern gezüchtet. so waren die Resultate schlechter und unregelmaßiger, wahrscheinlich. weil die über dem Gewebe liegende Plasmaschicht bei der Schalenkultur dicker und inkonstanter war als bei der Deckglaskultur. Zuchtungsmethoden, die fur histologische Zwecke genugen, sind fur Stoffwechselversuche, bei denen Gleichartigkeit des Materials verlangt wird. nicht immer brauchbar

Tabelle 1 enthalt das Ergebnis der Messungen, Protokoll 1 zwei vollstandige Versuche Der Stoffwechsel ist am großten in frisch angelegten Kulturen, sinkt bis zur dritten oder vierten Überpflanzung und bleibt dann konstant Nach 6- und 3000maliger Überpflanzung war der Stoffwechsel ungefahr gleich.

48 Stunden nach der ersten Überpflanzung enthalt die Kultur noch betrachtliche Mengen Ursprungsgewebe, das ist Herz neuntagiger Huhnerembryonen. Nach Abb 1 liegt $Q_M^{N_2}$ für Herzen neuntagiger Embryonen unter 15, wahrend für Fibroblastenkulturen 48 Stunden nach der ersten Überpflanzung $Q_M^{N_2}$ -Werte von 40 bis 50 gefunden wurden Der große Stoffwechsel der jungen Kulturen ist also nicht der Stoffwechsel des Ursprungsgewebes

¹ Über den Stoffwechsel von Gewebekulturen vgl auch F. WIND, diese Zeit schrift 179, 384, 1926.

Vergleichen wir die beiden letzten Spalten der Tabelle mit den Stoffwechselbedingungen (1) und (3), so zeigt sich, daß sie erfüllt sind. Denn es ist für Fibroblasten:

$$Q_M^{N_2} \equiv 48, \qquad U = -3.5.$$

Tabelle 1.

Fibroblasten aus Deckglaskultur, in Huhnerserum gemessen. Das Serum enthielt etwa 0,25% Glucose und war in bezug auf Bicarbonat 2,5 · 10-2 bis 3,0 · 10-2 normal

Alter der Kultur, die immer 48 Std. nach der Überpflanzung	Mittleres Ge- wicht eines Gewebestuckes		_		
gemessen wurde. Zahl der Über- pflanzungen	mg	$Q_{\mathbf{O_2}}$	$Q_{M}^{O_{2}}$	$Q_M^{ m N_2}$	$C = Q_{M}^{N_2}$ $- 2 Q_{O_2}$
1 1 3 3 4 5 6 8 etwa 3000	0,019 0,015 0,017 0,013 0,013 0,015 0,019 0,017 0,008 0,024	$\begin{array}{c} -22,6 \\ -22,9 \\ -22 \\ -16,2 \\ -12 \\ -15 \\ -10 \\ -11 \\ -12,5 \\ -12 \end{array}$	-7,6 +9 -6,6 -3 -5,3 -4,8 -4,8 -7 -4,3 -6	- 48,5 - 42 - 38 - 35,4 - 23,6 - 23 - 12,6 - 17,5 - 19,3 - 17	- 3,3 - 3,6 - 5,5 - 3,1 0 - 7,3 - 7,2 - 5,1 - 5,7 - 7,2 el: - 3,5

Als Versuchsobjekte fur Stoffwechselmessungen sind Fibroblastenkulturen ungeeigneter als korperfrische, wachsende Gewebe. Obwohl histologisch einheitlicher, sind sie physiologisch ungleichartiger und haben in alteren Kulturen einen Stoffwechsel, der wahrscheinlich niedriger ist, als er im Korper ware

Konnte man den Stoffwechsel der Fibroblasten wahrend ihres Wachstums in dem Kulturmedium messen, so wurde man voraussichtlich nichts anderes finden als nach Übertragung der Kulturen in Huhnerserum. Der Stoffwechsel eines sich fürchenden Seeigeleis ändert sich nicht, wenn man die Furchung durch Narkotica verhindert. Für die Fibroblasten ist ein entsprechender Versuch aus methodischen Grunden nicht ausführbar. Schon Wind hat darauf hingewiesen, daß die Konzentrationen der Stoffe an den Oberflächen der festliegenden Gewebestucke undefiniert und inkonstant sind, z. B. die Konzentration des Sauerstoffs, der Kohlensäure, der Milchsaure, der Glucose. Wird unter solchen Umständen ein Stoff m im Stoffwechsel verbraucht oder gebildet, so andert sich der Stoffwechsel d m d t mit der Zeit. Man kann zwar das Integral $\int \frac{dm}{dt} dt$ messen, aber daraus den Stoffwechsel d m/d t nicht berechnen.

² WIND, F.: Stoffwechsel von Gewebeexplantaten, diese Zeitschr. 179, 384. 1926.

¹ Warburg, O.: Stoffwechsel der Tumoren, S. 31 Julius Springer 1926; Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem. 66, 305, 1910

2. Epithel.

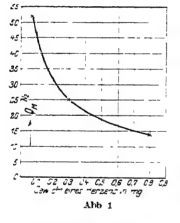
Fur Epithel, das Dr Albert Fischer aus embryonalem Huhnergehirn gezuchtet hatte fanden wir in Huhnerserum (vgl. Protokoll 2)

$$Q_{0} = -24.6$$
, $Q_{M}^{0} = -12.5$, $Q_{M}^{N_{2}} = +34$, $U = -15$, also auch hier Übereinstimmung mit den Beziehungen (1) und (3)

3. Embryonale Herzen.

Wir untersuchten embryonale Huhneiherzen in verschiedenen Stadien der Entwicklung und fanden in Hühnerserum (vgl. Protokoll 3)

Brutungszeit	Trockengewicht eines Herzens mg	Q_{0_2}	$Q_{M}^{\mathrm{O}_{2}}$	$Q_M^{ m N_2}$	U
4 Tage 6	0,07 0,30 0,80	30 14,6 15,1	-12.5 0 $+3.3$	- 52 - 25 - 15	- 8.1 - 4.2 - 16



In Abb 1 1st $Q_M^{N_2}$ als Funktion des Herzgewichts aufgetragen, und man sieht. wie $Q_M^{N_2}$ im Laufe der Entwicklung kleiner wird Es 1st

$$egin{align} Q_M^{\mathbf{N}_i} & \overline{\gtrless} \ 52. \ rac{d \, Q_M^{\mathbf{N}_i}}{dt} < 0. \ \end{matrix}$$

Die Berechnung von U ist hier nicht einwandfrei, weil die Herzen in Sauerstoff schlagen und in Stickstoff nicht schlagen Berechnen wir U trotzdem, so ist U < 0

Da Herzen histologisch einfacher zusammengesetzt sind als Embryonen, und $Q_M^{N_2}$ großer ist als für Embryonen gleichen Alters, so sind Herzen als Versuchsmaterial ganzen Embryonen vorzuziehen

4. Chorion.

Noch gunstiger als Herz ist Chorion dessen Glykolyse E Negelein¹ zuerst gemessen hat Hier fallt die Komplikation der außeren Arbeitsleistung fort Chorion ist histologisch einfach gebaut, sehr dunn und kann leicht in physiologisch gleichartigem Zustande beschafft werden.

¹ NEGEIEIN, E.: diese Zeitschr 165, 122 1925.

In der Arbeit von Negelein fehlt ein vollständiger Stoffwechselversuch für Chorion in Serum Negelein hat diesen Versuch nachgeholt und folgende Werte gefunden (Protokoll 4):

$$Q_{0_2} = -18$$
, $Q_M^{0_2} = 0$, $Q_M^{N_2} = -33$. $U = -3$.

Es ist also

$$Q_{M}^{N_{2}} = 33,$$

$$U < 0$$

in Übereinstimmung mit (1) und (3) Daß für Chorion auch $\frac{d\,Q_M^{\rm N_2}}{d\,t} < 0$ gilt, hat Negelein in der zitierten Arbeit schon nachgewiesen

5. Protokolle. Protokoll 1.

Fibroblasten in frischem Huhnerserum 37,85

2 10 10 10 10 11 11 11 11 11 11 11 11 11	m Hummerserum 51,0"
Nach einer Umpflanzung, 55 Gewebestucke = 0,84 mg trocken $\left(\frac{\Delta u}{A p}\right)_{\rm C} = 0,075 \qquad B_0 = 477$ $v_F = 7,0 \qquad v_G = 6,92$ $K_{\rm CO_2} = 0.987 \qquad K_{\rm CO_2}^S = 1.512$ $5^{\circ}_{\ 0} {\rm CO_2} \ln {\rm O_2}$	Nich etwa 3000 Überpflanzungen 50 Gewebestucke = 1,22 mg trocken $\frac{A u}{A p} = 0.079 \qquad B_0 = 0.12$ $v_F = 1.5 \qquad v_G = 2.07$ $K_{\text{CO}_2} = 0.191 K_{\text{CO}_2}^R = 0.267 K_{\text{CO}_2}^S = 0.356 $ $5^{\circ} \circ \text{CO}_2 \text{ us O}_2$
Nach 15' $= 3.5 \text{ mm}$ $= 15'$ $= 3.0$ $=$ $v_G = 10.92$	Nach 15' . — 3.5 mm 15' . — 0.0 . . 15' . — 0.0 . . 15' . — 0.0 . . — 5,0 . $t_E = 0.5$. $t_G = 3.07$
$k_{\text{CQ}_2} = 0.097$ $k_{\text{CQ}_2}^R = 1.12$ $k_{\text{CQ}_1}^S = 1.15$ $k_{\text{CQ}_2}^S = 1.15$	$k_{\text{O}_2} = 0.271 - k_{\text{CO}_2}^R = 0.297 - k_{\text{CO}_2}^R = 0.36$ $50 \text{ o} \text{ CO}_2 \text{ in O}_2$
Nach 15' . 0 mm 15' . 0	Nach 15' 30 mm 15' 2,5
$v_{F} = 3.0$ $v_{G} = 10.02$ $\begin{array}{c} 1u \\ 1p \\ M \end{array}$ $\begin{array}{c} N_{G} = 0.11 \\ N_{M} = 1.470 \\ 0.00 \end{array}$ $\begin{array}{c} N_{G} = 1.470 \\ 0.00 \end{array}$	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
Nach 15' — 6 mm , 15'	Nach 10' 9 mm - 10'
$Q_{0_2} = -22.9$ $Q_M^{0_2} = -9$ $Q_M^{N_2} = -42$	$Q_{O_2} = -12,2$ $Q_M^{O_2} = -5,9$ $Q_M^{N_2} = -17,2$

Protokoll 2. Epithel aus embryonalem Huhnergehirn in frischem Huhnerserum. 37,6°.	Protokoll 3. Embryonale Hühnerherzen in frischem Huhnerserum. 37,8°.
Gewicht der Gewebestücke 0,55 mg trocken $\frac{\Delta u}{\Delta p}\Big _{\mathbf{C}} = 0,078 \qquad B_0 = 590$ $v_F = 1.5 \qquad v_G = 2,07$ $K_{\mathbf{O}_2} = 0.186 K_{\mathbf{CO}_2}^R = 0.263 K_{\mathbf{CO}_2}^S = 0.380$ $5^{\circ} \circ \mathbf{CO}_2 \text{ in } \mathbf{O}_2$	27 Herzen = 1,83 mg trocken. $\frac{\Delta u}{\Delta p/C} = 0,083 \qquad B_0 = 511$ $v_F = 7,0 \qquad v_G = 6,56$ $K_{O_2} = 0,594 \qquad K_{CO_2}^R = 0,955 \qquad K_{CO_2}^S = 1,538$ $5^{\circ} \circ CO_4 \text{ in } O_2$
Nach 15' 4,5 mm 15' 5,0 15' 4,5 $v_F = 0.5$ $v_G = 3.07$ $k_{\text{CO}_2} = 0.297$ $k_{\text{CO}_2}^S = 0.386$ 5° CO ₂ in O ₂	Nach 10'6,5 mm - 10'7,5 , - 10'7,0 , $v_F = \$,0$ $v_G = 10,56$ $k_{\rm O_2} = 0,936$ $k_{\rm CO_2}^R = 1,091$ $k_{\rm CO_3}^S = 1,841$ 5°, o CO ₂ m O ₃
Nach 15' $+ 3.0 \text{ mm}$., 15' $+ 2.5 \text{ ,}$ $v_F \approx 0.5$. $v_G = 3.07$ $\left(\frac{Ju}{Jp}\right)_M = 0.132$ $k_M^S = 0.363$ $5^{\circ} \circ CO_2 \text{ m N}_2$	Nach 15'0,5 mm 15'0 $v_G = 10,56$ $v_F = 3.0$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$ $v_G = 10,56$
Nach/30' — 24 mm 30' . — 28 "	Nach 10' . + 11 mm - 10' . + 10.5 . - 10' + 11.5 .
$Q_{0_1} = -24.6$ $Q_{M}^{0_2} = +12.5$ $Q_{M}^{N_1} = +34$ $U = -15$	$Q_{0_2} = -30$ $Q_M^{0_2} = -12,5$ $Q_M^{N_2} = -51,9$

Nach 10'	Frisches Serum. 4 Häute = 8,23 mg $v_F = 7,0$ $v_G = 6,16$ $K_{O_2} = 0,56$ $K_{CO_2} = 0,92$ $K_{CO_2}^S = 1,66$ 5°_{\circ} CO ₂ in O ₂ -30,0 mm	Serum 30' bei 56° maktiviert 3 Häute = 6,43 mg. $v_F = 7,0$ $v_G = 6,10$ $K_{O_2} = 0.55$ $K_{CO_2} = 0.91$ $K_{CO_2}^S = 1.62$ 50° CO2 in O2'
, 10'	— 29,5 mm	26.5 mm 26,0 ,
	$v_F = 3.0$ $v_G = 10.16$ $k_{O_2} = 0.90$ $k_{CO_2} = 1.05$ $k_{CO_2}^S = 1.37$ 5° $_{0}$ $_{CO_2}$ in $_{O_2}$	$v_F = 3.0$ $v_G = 10.10$ $k_{O_2} = 0.89$ $k_{CO_2} = 1.05$ $k_{CO_2}^S = 1.35$ 5° o CO ₂ in O ₂
Nach 10' , 10'	— 10,0 mm — 10,0 "	— 9,0 mm — 9,0 "
	$k_{M}^{S}=$ 1,57 5% CO ₂ in N ₂	$k_{M}^{S} = 1,55$ 5° $_{\circ}$ CO_{2} in N_{2}
Nach 10' , 10'	+ 29 mm + 28 ,	- 24 mm - 23 ,
	$Q_{0_2} = -18$ $Q_M^{0_2} = 0$ $Q_M^{0_2} = +33$ $U = +3$	$Q_{0_2} = -19 8$ $Q_{M}^{0_2} = 0$ $Q_{M}^{N_2} = -34$ $U = -5.6$



- Warburg, O.: Beobachtungen über die Oxydationsprozesse im Seeigelei. Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem 57, 1. 1908.
- Zur Biologie der roten Blutzellen. Ebenda 59, 112 1909.
- Uber die Oxydationen im Ei. Ebenda 60, 443. 1909.
- Maßanalytische Bestimmung kleiner Kohlensäuremengen. Ebenda 61, 261.
- Über die Oxydationen in lebenden Zellen nach Versuchen am Seeigelei. Ebenda 66, 305. 1910.
- Uber Beeinflussung der Oxydationen in lebenden Zellen nach Versuchen an roten Blutkorperchen. Ebenda 69, 452. 1910.
- Über Beeinflussung der Sauerstoffatmung. Ebenda 70, 413 1911.
- Onaka, M.: Über die Wirkung des Arsens auf die roten Blutzellen. Ebenda 70, 133 1910.
- Über Oxydationen im Blut Ebenda 71, 193. 1911
- WARBURG, O. Über Beeinflussung der Sauerstoffatmung. Ebenda 71, 479. 1911
- WARBURG, O und R. WIESEL. Über die Wirkung von Substanzen homologer Reihen auf Lebensvorgänge. Pflugers Archiv f d ges Physiol 144, 465. 1912
- Über die Hemmung der Blausäurewirkung in lebenden Zellen. Hoppe-Seylers Zeitschr f physiol Chem 76, 331 1912.
- Grafe, E: Uber die Wirkung von Ammoniak und Ammoniakderivaten auf die Oxydationsprozesse in Zellen Ebenda 79, 421 1912
- Dorner, A: Über Beeinflussung der alkoholischen Gärung in der Zelle und im Zellpreßsaft. Ebenda 81, 99–1912
- Usur, R.: Über die Bindung von Thymol in roten Blutzellen Ebenda 81, 175 1912
- WARBURG, O Über Beziehungen zwischen Zellstruktur und biochemischen Reaktionen Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 145, 277 1912
- USUI, R: Uber Messung von Gewebsoxydationen in vitro Ebenda 147, 100 1912 WARBURG, O u O MEYERHOF. Über Atmung in abgetoteten Zellen und in Zellfragmenten. Ebenda 148, 295 1912
- DORNER, A. Uber Titration kleiner Kohlensäuremengen. Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol. Chem. 88, 425–1913.
- Warburg, O. Über die Wirkung der Zellstruktur auf chemische Vorgange in Zellen Jena 1913, Gustav Fischer
- Beitrage zur Physiologie der Zelle, insbesondere die Oxydationsgeschwindigkeit in Zellen. Ergebn d Physiol 14, 253 1914
- Über sauerstoffatmende Kornchen aus Leberzellen und über Sauerstoffatmung in Berkefeld-Filtraten wässeriger Leberextrakte Pflugers Arch f d ges. Physiol 154, 599, 1913.
- Uber die Verbrennung der Oxalsäure an Blutkohle und die Hemmung dieser Reaktion durch indifferente Narkotica. Ebenda 155, 547, 1914
- Zellstruktur und Oxydationsgeschwindigkeit nach Versuchen am Seeigelei Ebenda 158, 189. 1914.
- Über die Empfindlichkeit der Sauerstoffatmung gegenüber indifferenten Narkotica. Ebenda 158, 19 1914.

- WARBURG, O Über die Rolle des Eisens in der Atmung des Seeigeleis nebst Bemerkungen über einige durch Eisen beschleunigte Oxydationen. Hoppe-Seylers Zeitschr. f. physiol Chem 92, 231. 1914
- Notizen zur Entwicklungsphysiologie des Seeigeleis. Pflugers Arch. f. d. ges. Physiol. 160, 324 1915.
- Dorner, A. Über Verteilungsgleichgewichte einiger indifferenter Narkotica. Sitzungsber d Heidelberg Akad B 1914. 1 Abhandlung
- WARBURG, O.: Uber die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensaurezersetzung in lebenden Zellen Biochem. Zeitschr. 100, 230. 1919.
- Uber die Geschwindigkeit der photochemischen Kohlensaurezersetzung in lebenden Zellen. Ebenda 103, 188 1920.
- u. E. Negelein. Uber die Reduktion der Salpetersäure in grunen Zellen. Ebenda 110, 66. 1920
- Über die Oxydation des Cystins und anderer Aminosäuren an Blutkohle. Ebenda 113, 257. 1921.
- Physikalische Chemie der Zellatmung. Ebenda 119, 134 1921.
- u. E. Negelein: Über den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation.
 Zeitschr f. physikal. Chem 102, 235, 1922.
- Über die antikatalytische Wirkung der Blausaure. Biochem Zeitschr. 136, 266. 1923.
- u. Seigo Minami Versuche an überlebendem Carcinomgewebe. Klin Wochenschrift 2, 17. 1923
- u. S. Sakuma. Über die sogenannte Autovydation des Cysteins. Pflugers Arch.
 f. d ges. Physiol. 200, 203. 1923.
- u. E. NEGELEIN. Über den Einfluß der Wellenlange auf den Energieumsatz bei der Kohlensäureassimilation Zeitschr. f. physikal Chem 106, 191. 1923.
- Sakuma, S.: Über die sogenannte Autoxydation des Cysteins. Biochem. Zeitschr. 142, 68. 1923
- WARBURG, O. Versuche an uberlebendem Carcinomgewebe Ebenda 142, 317. 1923.
- Minami, S., Versuche an überlebendem Carcinomgewebe Ebenda 142, 334, 1923. Negelein, E. Über die Reaktionsfähigkeit verschiedener Aminiosauren an Blutkohle sowie gegenüber Wasserstoffsuperoxyd Ebenda 142, 493–1923
- WARBURG, O: Über die Grundlagen der Wielandschen Atmungstheorie Ebenda 142, 518, 1923
- u. W. Brefeld Über die Aktivierung stickstoffhaltiger Kohlen durch Eisen.
 Ebenda 145, 461 1924.
- u. M. Yabouse Uber die Oxydation von Fructose in Phosphatlosungen. Ebenda 146, 380. 1924
- u. T. UYESUGI Uber die Blackmansche Reaktion. Ebenda 146, 486 1924
- Verbesserte Methode zur Messung der Atmung und Glykolyse Ebenda 152,
 51. 1924.
- —. KARL POSENER u E. NEGELEIN. Über den Stoffwechsel der Carcinomzelle. Ebenda 152, 309. 1924.
- Bemerkung über das Kohlemodell. Ebenda 152, 191. 1924.
- Über Eisen, den sauerstoffübertragenden Bestandteil des Atmungsferments.
 Ebenda 152, 479. 1924
- YABUSOE, M.: Über den Temperaturkoeffizienten der Kohlensaureassimilation. Ebenda 152, 498, 1924.
- Über Eisen und Blutfarbstoffbestimmungen in normalen Geweben und in Tumorgewebe. Ebenda 157, 388, 1925.

- Yabusoe, M: Uber Hemmung der Tumorglykolyse durch Amlinfarbstoffe. Ebenda 168, 227, 1925.
- Tanaka, K.: Versuche zur Prufung der Wielandschen Atmungstheorie. Ebenda 157, 425. 1925.
- NEGELEIN, E: Versuche uber Glykolyse. Ebenda 158, 121. 1925.
- WIND, F.. Uber die Oxydation von Dioxyaceton und Glycerinaldehyd in Phosphatlösungen und die Beschleunigung der Oxydation durch Schwermetalle. Ebenda 159, 58, 1925
- Окамото, J.: Über Anaerobiose von Tumorgewebe Ebenda 160, 52. 1925.
- WARBURG, O.: Über Milchsäurebildung beim Wachstum. Ebenda 160, 307 1925.
- Manometrische Messung des Zellstoffwechsels im Serum. Ebenda 164, 481. 1925.
- NEGELEIN, E: Glykolytische Wirkung des embryonalen Gewebes. Ebenda 165, 122. 1925.
- Warburg, O.: Über die Wirkung der Blausaure auf die alkoholische Gärung. Ebenda 165, 196. 1925.
- NEGELEIN, E: Über die Wirkung des Schwefelwasserstoffs auf chemische Vorgänge in Zellen. Ebenda 165, 203. 1925.
- Warburg, O: Versuche uber die Assimilation der Kohlensäure Ebenda 166, 386. 1925
- —, F. WIND und E. NEGELEIN. Über den Stoffwechsel der Tumoren im Körper. Klin. Wochenschr. 5, 19. 1926.
- STAHL, O u. O. WARBURG Über Milchsäuregärung eines menschlichen Blasencarcinoms. Ebenda 5, 27 1926.
- ${\tt Toda,\,S}$. Über die Oxydation der Oxalsäure durch Jodsäure in wasseriger Lösung. Ebenda 171, 231. 1926.
- Über die Wirkung von Blausäureäthylester auf Schwermetallkatalysen Ebenda 172. 17. 1926
- Uber "Wasserstoffaktivierung" durch Eisen Ebenda 172, 34 1926.
- Warburg, O: Uber die Wirkung von Blausäureäthvlester auf die Pasteursche Reaktion. Ebenda 172, 432. 1926
- Über die Oxydation der Oxalsäure durch Jodsaure Ebenda 174, 497 1926.
- -- Über die Wirkung des Kohlenoxyds auf den Stoffwechsel der Hefe Ebenda 177, 471 1926
- WIND, F. Über den Stoffwechsel von Gewebesexplantaten und deren Wachstum bei Sauerstoff- und Glucosemangel. Ebenda 179, 384–1926
- Dresch, K. Uber die Wirkung der arsenigen Saure auf Atmung und Gärung Ebenda 178, 70-1926
- GAFFRON, H. Uber eine photochemische Wirkung des Hamatoporphyrins. Naturwissenschaften 1925. Heft 41
- Uber Photoxydation mittels fluoreszierender Farbstoffe Biochem Zeitschr 179, 157, 1926
- WARBURG, O: Über den heutigen Stand des Carcinomproblems Naturwissenschaften 1927 Heft 1
- Über reversible Hemmung von Gärungsvorgängen durch Stickoxyd. Naturwissenschaften 1927. Heft 2
- --- Über Kohlenoxydwirkung ohne Hamoglobin und einige Eigenschaften des Atmungsferments. Naturwissenschaften 1927. Heft 26.
- Krebs, H. A. Über die Rolle der Schwermetalle bei der Autoxydation von Zuckerlösungen. Biochem. Zeitschr. 180, 377. 1927

- FLEISCHMANN, W. und F. KUBOWITZ: Über den Stoffwechsel der Leukocyten. Ebenda 181, 395. 1927.
- Warburg, O.: Uber die Klassifizierung der Gewebe nach ihrem Stoffwechsel. Ebenda 184, 484. 1927.
- Gaffron, H.: Sauerstoffubertragung durch Chlorophyll und das photochemische Äquivalentgesetz. Berichte der d chem. Gesellschaft 60, 755. 1927.
- EMERSON, R.: The effect of certain respiratory inhibitors on the respiration of chlorella. Journ. General Physiology 10, 469. 1927
- WARBURG, O.: Über Kupfer im Blutserum des Menschen. Klin. Wochenschr. 6, Nr. 23. 1927.
- Methode zur Bestimmung von Kupfer und Eisen und über den Kupfergehalt des Blutserums. Biochem. Zeitschr. 187, 255. 1927.
- Über die Wirkung von Kohlenoxyd und Stickoxyd auf Atmung und Gärung Ebenda 189, 354–1927
- u. F. Kubowitz: Stoffwechsel wachsender Zellen. Ebenda 189, 242. 1927
- Stoffwechsel der Hefe. Ebenda 189, 350, 1927
- u. H. A. Krebs: Über locker gebundenes Kupfer und Eisen im Blutserum. Ebenda 190, 143 1927.
- Krebs, H. A.: Stoffwechsel der Netzhaut. Ebenda 189, 57, 1927
- u. F. Kubowitz: Über den Stoffwechsel von Carcinomzellen in Carcinomserum und Normalserum. Ebenda 189, 194. 1927.
- Tamiya, Ch: Über den Stoffwechsel der Netzhaut in verschiedenen Stadien ihrer Entwicklung Ebenda 189, 114 1927
- Über den Stoffwechsel der Leber in verschiedenen Stadien ihrer Entwicklung Ebenda 189, 175. 1927.
- GAFFRON, H: Die photochemische Bildung von Peroxyd bei der Sauerstoffubertragung durch Chlorophyll Berichte d deutsch chem Gesellsch 60, 2229, 1927.
- Endres, G. u. F. Kubowitz, Stoffwechsel der Blutplättehen Biochem Zeitschr 191, Heft 4 6
- KEMPNER, W, Atmung im Plasma pestkranker Huhner, Klinische Wochenschr. 1927 Heft 50